## 世界知的所有権機関



### 国際事務局



# 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(11) 国際公開番号 (51) 国際特許分類 5 WO 93/03740 A61K 35/14, A61M 1/34 A1 (43) 国際公開日 1993年3月4日(04.03.1993) PCT/JP92/01064 (21) 国際出願番号 (81) 指定国 1992年8月24日(24.08.92) (22) 国際出願日 AT(欧州特許),BE(欧州特許),CH(欧州特許),DE(欧州特許) DK(欧州特許),ES(欧州特許),FR(欧州特許),GB(欧州特許), (30) 優先権データ GR(欧州特許),IE(欧州特許),IT(欧州特許),LU(欧州特許), 特願平3/233702 1991年8月22日(22.08.91) JΡ MC(欧州特許), NL(欧州特許), SE(欧州特許), US. 特顯平4/204265 1992年7月9日(09.07.92) JP 添付公開書類 国際調査報告書 (71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 旭メディカル株式会社 (ASAHI MEDICAL CO., LTD.)(JP/JP) 〒100 東京都千代田区内幸町1丁目1番1号 Tokyo, (JP) (72) 発明者;および (75)発明者/出願人(米国についてのみ) 福田達也(FUKUDA, Tatsuya)[JP/JP] 〒870 大分県大分市大字横田144-1 Oita, (JP) 西村陸堆(NISHIMURA, Takao)(JP/JP) 〒870 大分県大分市大字志村468 Oita, (JP) 山脇直邦(YAMAWAKI, Naokuni)(JP/JP) 〒870 大分県大分市法勝台1丁目10番2号 Oita, (JP) (74) 代理人 弁理士 片桐光治(KATAGIRI, Mitsuji) 〒107 東京都港区赤坂4丁目3番1号 共同ビル赤坂312号 Tokyo, (JP)

- (54) Title: FILTER MEDIUM FOR SELECTIVE REMOVAL OF LEUKOCYTES AND DEVICE PACKED THEREWITH
- (54) 発明の名称 白血球選択除去フィルター材およびそれを充塡してなる装置
- (57) Abstract

•

A filter medium for selectively removing leukocytes from a suspension thereof, which is prepared from a porous element with a mean pore diameter of 1-25  $\mu$ m and wherein the total pore volume of the element is 0.40-0.95 ml/ml of the element and the volume of pores with diameters of 1-30  $\mu$ m accounts for at least 90 % fo the total pore volume; and a filter packed therewith for use in selectively removing leukocytes. The use of this medium serves to remove leukocytes to a residual leukocyte content of 10-4 or less without increasing the pressure loss and to reduce the size of a filter for selectively removing leukocytes.

7

(57) 要約

平均孔径が1~25μmの多孔質素子からなり、該多孔質素子の全細孔容積が0.40~0.95ml/ml(多孔質素子)であって、このうち孔径1~30μmの細孔部分の容積が全細孔容積の90%以上である、白血球浮遊液から白血球を選択的に除去するための白血球選択除去フィルター材、およびそれぞれを充填してなる白血球選択除去フィルター装置が開示される。このフィルター材により圧力損失を増大させず、白血球残存率が10<sup>-4</sup>以下になるまで白血球をを除去することができ、また白血球選択除去フィルター装置の小型化を可能にする。

#### 情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願のハンツレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AT オーストリア AU オーストラリア BB パルドー BB パルギー BF パルギー BF プルカリア BJ パルナン BR ブルナン CA カナダ CP 中央ブゴー CG コイト・ジェール CH スイト・フェスロ CM カメルーココ CM カメルーココ CM カメルーココ DE ドイマーク RS スペイン PI フィランド
PR フィランド
PR フィランス
GB イギニンス
GB イギニリンがラード
E ア・イリン・バーンド
IE ア・イタリー 上版
E 大P 朝鮮 民国
LI リリリラン
MC ママリン
MC ママリン
ML T M

 3.

ii.

25°

ij

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

1

## 明細書

白血球選択除去フィルター材およびそれを充填してなる装置 技術分野

本発明は多孔質素子からなるフィルター材およびそれを充填してなる白血球選択除去フィルター装置に関する。詳しくは、全血、赤血球製剤または血小板製剤等の白血球を含有する白血球浮遊液から白血球を効率よく除去することのできる白血球選択除去フィルター材、およびそれを充填してなる小型で圧力損失の増加が抑制される白血球選択除去フィルター装置に関する。

# 背景技術

近年、免疫学、輸血学の進歩に伴い、従来の全血輸血から種々の疾患の治療に必要な成分のみを輸血する成分輸血が行われるようになってきている。成分輸血は輸血による療法での負荷を軽減し、かつ治療効果が高まる優れた輸血療法であり、成分輸血に用いられている各種の血液製剤、即ち濃厚血小板(PC)、透原血小板(PC)、透血小板血漿(PP)等は献血によって得られた全血を遠心操作で分離された全血を遠心操作で分離された全血を違いながら、遠心操作によって得られた全血を違いを対した血球が高いしながら、遠心操作によって分離された血球が原因で輸血後副作用が誘発されることが明らかになって発熱原因で輸血後副作用としては、頭痛、吐き気、悪寒、非溶血性発熱原応などの比較的軽微な副作用から、免疫障害をもつ患者に

ķj

PCT/JP92/01064

2

対しては、輸血された白血球が受血者の皮膚、内部器官に致 死的影響を与える移植片対宿主(GVH)反応の誘発や、サ イトメガロウィルス感染等の白血球中に存在するウィルスに よる感染、アロ抗原感作などの重篤な副作用が知られている。 このような輸血後副作用を防止するためには、血液製剤に混 入している白血球を捕捉、除去することが有効である。

通常、全血、赤血球製剤等の輸血に用いられる血液製剤中には10<sup>7</sup>個/mlの白血球が含まれている。頭痛、吐き気、悪寒、発熱反応などの比較的軽微な副作用を防止するためには、1回の輸血で受血者に輸注される白血球数を1億個程度以下に抑える必要があるとされており、これは血液製剤中の白血球の残存率を10<sup>-1</sup>~10<sup>-2</sup>以下になるまで除去することにより達成されるが、アロ抗原感作およびウィルス感染を予防するためには、白血球残存率を10<sup>-4</sup>~10<sup>-6</sup>以下になるまで除去することが必要である。

血液製剤から白血球を除去する方法としては、血液の比重 差を利用した遠心分離方法と、不織布などの繊維状多孔性媒 体や三次元網目状連続細孔を有する多孔質体などをフィルタ 一材としたフィルター法の2種に大別されるが、白血球除去 効率の良いこと、操作の簡便なこと、コストの低いことの利 点からフィルター法が広く用いられている。

このため白血球除去フィルター装置の開発は近年特にめざましいが、高い白血球除去能とともに血球目詰まりによる圧

PCT/JP92/01064

3

力損失の増加のない、血液濾過を円滑に行える白血球除去フィルター装置の開発が切望されている。

自血球の除去機構は主として粘着によるとされているため、同じ素材で同様な表面を有するフィルター材の白血球除去能の差は、フィルター材と白血球の衝突頻度の大小により生ずると考えられる。従って、白血球除去能を高めるためには、白血球が粘着すべきフィルター材の表面積が大きい。実際、フィルター材の表面積をあるために、不織布等の繊維状分の表面積をフィルター材と白血球との衝突頻度が増すため好ましい。実際、フィルター材の表面積をあるために、不織布等の繊維状分の大力が変には、平均機能をフィルター材とする場合には、平均税ををフィルター材とする場合には、平均孔径を有する多孔質体をフィルター材とする場合には、平均孔径が5~20μm程度と小さい孔径を有するものが主として用いられている(日本国特公昭63-26089、日本国特別平3-173825)。

また、白血球除去フィルター装置の単位体積当りの白血球除去能を高めるためには、不織布等の繊維状多孔性媒体をフィルター材として用いる場合、一般的には不織布などの充填密度を高めて実質的にフィルター材量を増量するか、さらに繊維径の細い不織布に切り替える必要があった。通常充填密度の上限は、0.4g/cm³程度であり、これ以上高めると、不織布の反発力によって、容器内に充填することが困難

V

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

4

になるか、これを避けるために熱プレスなどを行えば、不織布がフィルム状につぶれてしまい、もはやフィルター材としての機能を果たさなくなる。従って、白血球除去能を高めるための方法としては、充填密度 0 . 4 g / c m³以下の範囲内でフィルター材を増量するか、より繊維径の小さなフィルター材を増するかった。また、均一な平均孔径を有する多孔質体をフィルター材として用いる場合、孔径をより小さくしなければならなかった。しかしながら、これら何れの場合においても、白血球除去能の向上にともなって、血液製剤を通過させる際の圧力損失が増大してしまい期待する血液量を処理し終わる前に、処理速度が極端に低下するという問題があった。

一方、多孔質体としてのスポンジ状構造物については、特開平1-224324号に白血球による目詰まりの恐れのない白血球分離材として、バブルポイントが0.08~0.3 kg/cm²である多孔質体が開示されている。しかしながら、本発明者等が検討した結果、該白血球分離材は血液製剤中に混入している白血球を10-2~10-3に減ずる程度の白血球除去能しか発揮しない。白血球残存率10-4を達成するために、比較的小さな平均孔径を有する多孔質体を用いる場合には、次のような問題を有するものであった。即ち、多孔質体は至適な平均孔径のものを用いれば、不織布に比べ、数分の一の厚みで同等の白血球除去能を示し、小型化を達成す

V

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

5

る上で有力な手段を提供し得るものであるが、このような高い白血球除去能を示すものは、同時に白血球の目詰まりによる圧力損失が高く、繊維径が細い不織布を用いるのと同様に、 血液の処理速度が著しく低下するという問題を有していた。

このような問題を解決するためにEPO406485A1号には、平均孔径が血液上流側から下流側に向かって減少する多孔質体を充填し、血液上流側のフィルター材表面での血球目詰まりを防止する白血球除去フィルター装置が開示されている。ところが、ここで開示されている白血球除去フィルター装置を用いると、血球目詰まりによる圧力損失の増加や減過時間の長時間化といった現象は見られないが、白血球の中でも低粘着性、小粒子径のリンパ球の漏出を防止するには不十分であり、白血球残存率が10-1~10-2程度での白血球除去しか達成できない。

このように従来の白血球除去フィルター装置では白血球残存率を10<sup>-4</sup>以下にする高い白血球除去能を有し、かつ血液濾過を円滑に行い得るものは未だ提案されていない。

また、白血球除去フィルター装置の小型化も、高白血球除去能、血液濾過の円滑化と同様、白血球除去フィルター装置に求められている重要な要素である。白血球除去操作終了後にフィルター内に残留する血液製剤は、通常フィルターと共に廃棄される。それ故無駄に捨ててしまう血液製剤の量をできるだけ少くするために、ホールドアップ体積の小さいフィ

V

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

6

ルターが求められているのである。ここで言うフィルターのホールドアップ体積とは、白血球除去フィルター装置の内容積を指す。一般に、フィルターと共に廃棄される血液製剤の量を10~15%以下の低いレベルにとどめることが望ましく、そのためには、全血または赤血球製剤としては1単位当りのホールドアップ体積35ml以下、血小板製剤用としては5単位当りのホールドアップ体積20ml以下の小型フィルターとすることが好ましいとされている。

また、フィルター材の表面積が大きく、またさらに白血球除去フィルター装置のホールドアップ体積が大きいと白血球のみならず他の成分、即ち赤血球や血小板の回収量が低下してしまうといった問題があった。特に血小板は粘着能が高いため、表面積の大きいフィルター材を用いると、その回収量低下は著しい。

# 発明の開示

このような状況下にあって、本発明者らは、血球による目詰まりが少なくてしかも白血球残存率が10-4以下と高い白血球除去能を有する白血球選択除去フィルター材を開発すべく鋭意研究を行なった。その結果、特定範囲の平均孔径および全細孔容積を有し、かつ孔径1~30μmの細孔部分の容積が全細孔容積の90%以上である多孔質素子よりなる白血球除去フィルター材が、血球による目詰まりが起こり難くて白血球含有浮遊液の処理速度が減少せず、かつ高い白血球除

Ų.

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

7

去性能を発揮することを知見した。又、更に、特定の全細孔表面積を有し、かつ孔径1~30μm或いは孔径1~10μmの細孔部分の表面積の全細孔表面積に対する割合を或る値以上に高めることにより、上記の効果が特段に向上することを知見した。本発明は、これらの知見に基いて完成したものである。

本発明の1つの目的は、従来の白血球フィルター材に比較して、白血球漏出のない、かつ血球による目詰まりの起こりにくい新規な白血球選択除去フィルター材を提供すること、より詳しくは、単位体積あたりの白血球除去能を有し、かつ該白虫球選択除去フィルター材を用いて血液を処理すると処理速度が減少しない、即ち、血球による目詰まりや圧力損失の増加が見られない単位体積当たりの白血球除去能を高めた新規な白血球選択除去フィルター材を提供することである。

本発明の他の1つの目的は、圧力損失を増大させず、小型で、しかも白血球含有浮遊液を処理すると処理された浮遊液中の白血球残存率が10-4以下となる高い白血球除去性能を有する白血球選択除去フィルター装置を提供することである。

本発明の上記および他の諸目的、諸特徴および諸利益は、次に述べる詳細な説明と添付の請求範囲の記載から明らかになろう。

4

8

即ち、本発明の基本的な態様によれば、平均孔径が1~25μmの多孔質素子からなり、該多孔質素子の全細孔容積が0.40~0.95ml/ml(多孔質素子)であって、このうち孔径1~30μmの細孔部分の容積が全細孔容積の90%以上である、白血球浮遊液から白血球を選択的に除去するための白血球選択除去フィルター材が提供される。

本発明の白血球選択除去フィルター材を構成する多孔質素子の更に好ましい態様を以下に列挙する。

- (1) 多孔質素子の全細孔表面積が0.50~5.70m<sup>2</sup> /m1であり、孔径1~30µmの細孔部分の表面積が全細孔表面積の60%以上である。
- (2) 多孔質素子の孔径 1~10 μmの細孔部分の表面積が 全細孔表面積の50%以上である。
- (3) 多孔質素子の孔径 1 μm未満の細孔部分の表面積が全細孔表面積の 3 8 %以下であり、孔径 3 0 μmを超える細孔部分の容積が全細孔容積の 6 %以下である。
- (4) 多孔質素子の臨界湿潤表面張力が少なくとも 6 5 d y n / c m である。
- (5) 多孔質素子が、その表面に、10<sup>-6</sup>~3 m e q / m<sup>2</sup> の密度で塩基性官能基を有している;又は
- (6) 多孔質素子が、その表面に、10<sup>-4</sup>~5 m e q/m<sup>2</sup> の密度で酸性官能基を有している。
- (7) 多孔質素子が 0.3~3.0 μ m の 平均繊維径を有す

Ų

PCT/JP92/01064

9

る編布、織布および不織布より選ばれる繊維状多孔性媒体である;又は

- (8) 多孔質素子が多孔膜および三次元網目状の連続孔を有するスポンジ状構造物から選ばれる多孔質体である。
- (9) 処理される白血球浮遊液が白血球含有赤血球製剤の場合には、特に:
- (9-1)多孔質素子の平均孔径が3~25μm、全細孔容積が0.40~0.95ml/mlであって、このうち孔径2~30μmの細孔部分の容積が全細孔容積の85%以上である;
- (9-2) 多孔質素子の全細孔表面積が 0.50~5. 70 m<sup>2</sup>/mlであって、該多孔質素子の孔径 2~30 μ mの細孔部分の表面積が全細孔表面積の 50%以上である;
- (9-3) 多孔質素子の孔径 2~10μmの細孔部分の表面積が全細孔表面積の35%以上である;
- (9-4)多孔質素子の孔径 2 μ m未満の細孔部分の容積および表面積が全細孔容積および全細孔表面積のそれぞれ8%以下および 4 0 %未満である;
- (9-5)多孔質素子の臨界湿潤表面張力が65~9 0 d y n / c m である;
- (9-6) 多孔質素子が、その表面に、10<sup>-4</sup>~3 m e q/m<sup>2</sup>の密度で塩基性官能基を有しているか、又は
  - (9-7) 多孔質素子が、その表面に、5 X 10-2

PCT/JP92/01064

10

5 m e q / m²の密度で酸性官能基を有している;及び/又は、

- (9-8) 多孔質素子が 0.3~3.0μmの平均繊維径を有する編布、織布および不織布より選ばれる繊維状多孔性媒体であるか、又は
- (9-9) 多孔質素子が多孔膜および三次元網目状の連続孔を有するスポンジ状構造物より選ばれる多孔質体である。
- (10) 処理される白血球浮遊液が白血球含有血小板製剤の 場合には、特に:
- (10-1) 多孔質素子の平均孔径が1~15μm、 孔径1~25μmの細孔部分の容積が全細孔容積の85%以上である;
- (10-2) 多孔質素子の全細孔表面積が0.50~ 5.70 m<sup>2</sup>/ml(多孔質素子) であって、孔径1~25 μmの細孔部分の表面積が全細孔表面積の58%以上である;
- (10-3) 多孔質素子の孔径1~10μmの細孔部 分の表面積が全細孔表面積の55%以上である;
- (10-4)多孔質素子の孔径25μmを超える細孔部分の容積および表面積が全細孔容積および全細孔表面積のそれぞれ10%以下および4%以下である;
- (10-5) 多孔質素子の臨界湿潤表面張力が少くと も85 d y n / c m である;

ŧ.

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

1 1

(10-6)多孔質素子が、その表面に、10<sup>-6</sup>~10<sup>-1</sup>meq/m²の密度で塩基性官能基を有しているか、又

(10-7) 多孔質素子が、その表面に、 $10^{-4}\sim 1$  m e q/m²の密度で酸性官能基を有している;及び/又は

(10-8) 多孔質素子が0.3~3.0μmの平均 繊維径を有する編布、織布および不織布より選ばれる繊維状 多孔性媒体であるか、又は

(10-9) 多孔質素子が多孔膜および三次元網目状の連続孔を有するスポンジ状構造物より選ばれる多孔質体である。

本発明において、多孔質素子の平均孔径、全細孔容積、特定孔径の細孔部分の容積、全細孔表面積、特定孔径の細孔部分の表面積の測定は、水銀圧入法(日本国、島津製作所、ポアサイザ9320)で測定する。水銀が多孔質素子の細孔に全く入ってない状態を水銀圧入量0%、多孔質素子の全ての細孔に入っている状態を水銀圧入量100%とした時、水銀圧入量50%に当たる点が本発明でいう平均孔径である。また、本発明における多孔質素子の容積および表面積は、それぞれ、水銀圧入法で測定した細孔容積(cc/gまたはm1/g)および比表面積(m²/g)に多孔質素子のかさ密度(g/cm³またはg/m1)を乗じた値であり、実際に白血球選択除去フィルター装置内に多孔質素子を充填したとき

PCT/JP92/01064

1 2

と実質的に同等の状態で測定されるものである。

本発明のフィルター材を構成する多孔質素子のであれて地方向に切断し、多孔質素子を血液の流れ方向に対して垂直方の多い細孔の中で、最も数ののよいの中で、最も数のの中で、最も数のしてがある。即ち、フィルター材の任意の切断のといって、からな形で、その直径もさまざまである。であるが、その面径を横軸にとり、縦軸に細孔の数をとして、その曲線のでは出たる直径が本発明でいる。そして、その曲線となるであり、縦軸に出れるのが、そのととに出たる直径が本発明でいるであれる。まるの切断である。まるの切断である。まるの切断である。まるの切断である。まるの切断である。まるの切断であり、平均孔径とは、任意の切断であり、どの切断の上に分散する細孔の平均直径のことであり、がないのであり、に分散する細孔の平均直径のことがればならないのでありになければならでありになければならにのでありになければならに対れている。

なお、水銀ポロシメーターを用いる水銀圧入法による測定は、1~2650psiaの圧力範囲で測定した値である。

本発明における多孔質素子表面の塩基性官能基または酸性官能基の密度は公知の測定技術、即ち赤外線吸収スペクトル法、核磁気共鳴スペクトル法、元素分析法等で定量することができるが、簡便な方法として滴定法や色素吸着法等が挙げられる。

PCT/JP92/01064

13

本発明のフィルター材の多孔質素子とは、血液を濾過し得る細孔を有し、本発明で規定する物性値を有するものであれば特に限定はなく、何れの形態を有する物も含まれるが、具体的には、多孔膜、三次元網目状連続細孔を有するスポンジ状構造物のような多孔質体や、綿状繊維塊、織布、編布、不織布等の繊維状多孔性媒体等が挙げられ、この中でも多孔質体は特に好ましいものである。

本発明のフィルター材に用いられる多孔質素子の素材とし ては、血球にダメージを与えにくいものであれば特に限定は なく各種のものを用いることができ、有機高分子、無機高分 子、金属等を挙げることができる。その中でも有機高分子は 切断等の加工性に優れるため好ましい素材である。有機高分 子としては、例えば、ポリウレタン、ポリアクリロニトリル、 ポリビニルアルコール、ポリビニルアセタール、ポリエステ ル、ポリアミド、ポリスチレン、ポリスルホン、セルロース、 セルロースアセテート、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポ リフッ化ビニル、ポリフッ化ビニリデン、ポリトリフルオロ クロロビニル、フッ化ビニリデンーテトラフルオロエチレン 共重合体、ポリエーテルスルホン、ポリ(メタ)アクリレート、 プタジエンーアクリロニトリルコポリマー、ポリエーテルー ポルアミドブロックコポリマー、エチレンーピニルアルコー ルコポリマー等が挙げられるが、本発明の多孔質素子の素材 は上記例示に限定されるものではない。

PCT/JP92/01064

14

さらに、本発明の白血球選択除去フィルター材として用いる多孔質素子の製造には公知の方法を用いることができる。 具体的に説明すれば、多孔質素子の1例としての多孔質体のりまたとしては常圧発泡法、加圧発泡法、押出発泡、押出発泡、探測気法、な体混入性に、溶液が発泡が変が、ないの発泡が変が、ないのののでは、変ができる。というに制御することができる。

本発明でいう白血球浮遊液とは白血球を含む液体であり、その例としては、全血、濃厚赤血球、洗浄赤血球、白血球除去赤血球、解凍赤血球濃厚液、解凍赤血球浮遊液の赤血球製剤、乏血小板血漿、多血小板血漿、新鮮凍結血漿、新鮮液状血漿、クリオプレシピテートの血漿性剤、濃厚血小板、バフィーコート、バフィーコート除去血等の白血球を含む血液製剤を挙げることができるが、本発明の白血球浮遊液は上記例示のものに限定されるものではない。。

血液製剤に含まれている血球成分には赤血球、血小板ならびに顆粒球、単球およびリンパ球を総称する白血球があり、

4

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

1 5

血小板は2~4μm程度、赤血球は4~9μm程度、リンパ球は6~12μm程度、顆粒球は10~15μm程度、単球は13~20μm程度の粒子径を有する。更に各血球成分は赤血球に代表されるような変形能を多かれ少なかれ有しており、また、高分子材料に対する粘着性は単球>顆粒球>血小板>リンパ球>赤血球の順であると考えられている。

本発明者等はそのような各血球成分の粒子径、粘着性に着目し、鋭意検討した結果、白血球除去に有効な細孔孔径は1~30μmであることを見いだし、本発明の白血球選択除去フィルター材を開発するに至ったものである。即ち、単球、顆粒球は比較的大きな粒子径を有し、かつ粘着能が高分子材料との接触頻度が幾分少ない孔径部分でも容易に除去することができ、30μm程度の孔径までが該白血球の除去に有効であったこと、また、リンパ球は単球、顆粒球に比較すると粒子径が小さく、かつ粘着能も低いため、リンパ球は下め、リンパ球の除去は粘着による機構以外に粒子径によるふるい分けしまり、そのため、リンパ球除去に有効な最小れである必要があり、そのため、リンパ球除去に有効な最小れ径はリンパ球の変形を考慮すると、1μm程度の孔径までが有効であることを見いだしたのである。

したがって、血液製剤から白血球を効率よく除去するためには孔径1~30μmの細孔部分に注目すべきであり、本発明の白血球選択除去フィルター材は平均孔径が1~25μmであり、かつ白血球除去に有効な孔径1~30μmの細孔部

PCT/JP92/01064

16

分の容積の割合が高い点に特徴を有している。

即ち、本発明の白血球選択除去フィルター材の多孔質素子において、全細孔容積が 0.40~0.95 m l / m l (多 孔質素子)であり、このうち孔径 1~30μmの細孔部分の 容積が 90%以上であることが必要である。

また、本発明の白血球選択除去フィルター材の多孔質素子においては、全細孔表面積が0.50~5.70m²/mlであり、このうち1~30μmの細孔部分の表面積が全細孔表面積の60%以上であることが好ましい。表面積も細孔容積と同様に白血球選択除去フィルター材を規定する重要な物性値であり、白血球除去に有効な1~30μm細孔の表面積が大きく、かつ割合が高い白血球選択除去フィルター材は優れた白血球除去能を有するものである。

また、白血球漏出を起させないためには、多孔質素子の孔径分布のせまい方が好ましく、分布の標準偏差を平均孔径で除した変動係数が10%以下、より望ましくは5%以下であることが好ましい。

上記した通り、本発明の白血球選択除去フィルター材の多れ質素子においては、孔径  $1 \sim 30 \mu$  mの細孔部分の容積が90%以上である。また $30 \mu$  mを超える細孔部分の容積が6%以下であることが好ましい。より望ましくは全細孔容積が $0.50 \sim 0.95$  m 1/m1、最も望ましくは0.60  $\sim 0.95$  m 1/m1 であることが好ましく、このうち孔径

PCT/JP92/01064

1 7

1~30μm細孔部分の容積が95%以上、最も好ましくは98%以上であることがより好ましい。また、孔径30μmを超える細孔部分の容積は4%以下、最も好ましくは2%以下であることがより好ましい。全細孔容積が0.40m1/m1未満であると血液が通過するための細孔の空間容積が不足し、血球による目詰まりが生じ、0.95m1/m1を超えると多孔質素子の強度が低下し、もはや減材としての機能を果たさなるため不適である。また、孔径1~30μm、細孔部分の容積が90%未満であるような多孔質素子は目詰まりが起こるため不適である。30μmを超える細孔部分の容積が6%を超えると白血球漏出の危険性が高まり、効率よく白血球を除去できなくなるため好ましくない。

また、本発明の白血球選択除去フィルター材の多孔質素子は全細孔表面積が 0 . 5 0 ~ 5 . 7 0 m²/m1 (多孔質素子)であり、このうち孔径 1 ~ 3 0 µ mの細孔部分の表面積が全細孔表面積の 6 0 %以上、孔径 1 ~ 1 0 µ mの細孔部分の表面積が 3 8 %以下であることが好ましい。望ましくは全細孔表面積が 0 . 7 0 ~ 5 . 7 0 m²/m1、更に望ましくは 0 . 8 0 ~ 5 . 7 0 m²/m1、最も望ましくは 0 . 9 0 ~ 5 . 7 0 m²/m1、最も望ましくは 7 0 %以上で 1 であることが好ましく、このうち、1 ~ 3 0 µ mの細孔部分の表面積が 6 5 %以上、最も望ましくは 7 0 %以上で

٤

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

18

あることがより好ましい。1~10µmの細孔部分の表面積 は多孔質素子の全表面積の55%以上、更に60%以上であ ることがより好ましい。また、1 μ m 未満の細孔部分の表面 積が30%以下、最も望ましくは28%以下であることがよ リ好ましい。全細孔表面積が 0.5 0 m²/m l 以下であると 白血球が粘着する表面積が少ないため、白血球漏出が起こり、 70 m<sup>2</sup>/m1を超えると血液処理に要する時間が長く なったり、白血球のみならず赤血球や血小板も除去され易く なり、目詰まりによる圧力損失の増加が生ずるため好ましく ない。また、1~30μmの細孔部分の表面積が60%未満 であるような多孔質素子は白血球除去に有効な細孔の表面積 が低下し、白血球漏出または目詰まりが起こるため好ましく ない。1~10 μ m の 細 孔 部 分 の 表 面 積 が 血 液 下 流 側 の 多 孔 質素子の全表面積の50%未満であると、リンパ球漏出また は目詰りを誘発するため好ましくない。また、1μm未満の 細孔部分は血球が通過できない細孔であるため、1 μ m 未満 の細孔部分の表面積が高ければ、濾過されずに多孔質素子の 表面に集積する血球が増加することになる。従って、白血球 以外の血球、即ち赤血球や血小板を回収する場合に、 1 μ m 未満の細孔部分の表面積が38%を超えると赤血球や血小板 の回収量が低下するため好ましくない。更に、本発明の白血 球選択除去フィルター材の平均孔径は1~25μm、より望 ましくは 3 ~ 2 0 μ m 、最も望ましくは 5 ~ 1 8 μ m である

1

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

19

ことが好ましい。平均孔径は、多孔質素子の孔径分布を反映し、平均孔径が1 μ m 未満であると目詰まりが起こり、25 μ m を超えると白血球漏出が顕著となるため不適である。

また、本発明の白血球選択除去フィルター材に用いられる 多孔質素子の臨界湿潤表面張力(CWST)は、少くとも65 dyn/cmであることが好ましい。

CWSTとは多孔質素子の表面特性に関連し、多孔質素子 のぬれ特性を規定するのに使用される物性値である。即ち、 液体を多孔質素子の表面と接触させ、わずかに圧力を加えた 場合、多孔質素子への湿潤が起こるか否かを規定する表面特 性値であり、ある液体の表面張力より大きなCWST値を有 する多孔質素子は、その液体による湿潤が起こることになる。 本発明は血液製剤中に混入している白血球を除去するフィル ター材に関するものであり、実際、血液製剤から白血球を除 去するためには、血液と多孔質素子が接触した時に、血液で 多孔質素子が自然湿潤する条件が好ましい。そのため、本発 明で用いる多孔質素子の表面は濾過する血液の表面張力と同 等もしくはそれ以上のCWST値を有するものが好ましい。 実際、血漿及び赤血球の表面張力はそれぞれ73dyn/c m、64、5dyn/cmと測定されている(血球及びダン パク質の表面張力の測定、エイ、ダプル、ニューマン他、ニ ューヨークアカデミーオプサイエンス 1983年、276 ページ)ため、65dyn/cm未満の表面を有する多孔質

ż

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

20

素子ではかなりの圧力を負荷しなければ血液の濾過を行うことができなくなるため好ましくない。また、CWST値が65 dyn/cm未満である多孔質素子であっても、グラフト重合、コーティング、薬品処理、プラズマ処理等の表面改質技術を用いて、多孔質素子の表面に親水性のモノマーやポリマーを導入し、CWST値を65 dyn/cm以上に表面改質した場合も本発明でいう多孔質素子に含まれるものである。

なお、本発明におけるCWSTとは、以下の方法に従って 求められる値をいう。即ち、2~4 d y n / c m づつ表面張 力が変化するように水酸化ナトリウム、塩化カルシウム、硝 酸ナトリウム、酢酸ナトリウム、酢酸及びエタノールの濃度 の異なる水溶液を調製する。各水溶液の表面張力(d y n / c m) は、水酸化ナトリウム水溶液で94~115、塩化カ ルシウム水溶液で90~94、硝酸ナトリウム水溶液で75 ~87、純粋な水で72.4、酢酸水溶液で38~69、エ タノール水溶液で22~35のものが得られる(「化学便覧 基礎編ⅠⅠ」改訂2版、日本化学会編、丸善、1975年、 164ページ)。このようにして得た表面張力が2~4 d y n / c m 異なる水溶液を表面張力が低いものから順番に多孔 質素子上に10滴づつ乗せ10分間放置する。10分間放置 後、10滴中9滴以上が多孔質素子に吸収された場合に湿潤 した状態であると定義し、吸収が10滴中9滴未満である場 t

WO 93/03740

2 1

PCT/JP92/01064

合に非湿潤状態であると定義する。このようにして多孔質素子上に表面張力が小さい液体から順次測定していくと湿潤状態と非湿潤状態が出現する。この時湿潤状態を観察した液体の表面張力の値と非湿潤状態を観察した液体の表面張力の値の平均値をその多孔質素子のCWST値と定義する。例えば、64dyn/cmの表面張力を有する液体で湿潤し、66dyn/cmとなる。その多孔質素子のCWST値は65dyn/cmとなる。

白血球選択除去フィルター材に用いられる多孔質素子表面

PCT/JP92/01064

2 2

の改質の目的は、第1に白血球がよく粘着する表面とすること、第2に血液濾過を円滑に行えるようにすることである。 このような目的のためには種々の化学種、即ちヒドロキシル基、ポリエチレンオイサイド鎖等の親水性の官能基を有する 化学種や荷電性の化学種のフィルター材表面への導入が有効である。

更に、本発明の白血球選択除去フィルター材の多孔質素子 は、その表面に、塩基性官能基が10-5~3meg/m2、 より望ましくは10<sup>-5</sup>~1meq/m<sup>2</sup>、または酸性官能基 が 1 0<sup>-4</sup>~ 5 m e q / m<sup>2</sup>、より望ましくは 5 X 1 0<sup>-3</sup>~ 1 m e q / m<sup>2</sup>の密度で含有されていることが好ましい。白 血球の高分子材料に対する粘着性は高分子材料の表面性状に も影響され、一般に白血球に限らず血球細胞は負の荷電を細 胞表面に有している。そのため、白血球を除去するためには 正の荷電を表面に有している高分子材料が一般に有効である ことが知られている(WO/05812号)。また、それと は逆に負の荷電を有する表面も白血球除去に有効である。本 来負の荷電を有する細胞と、同じく負の荷電を有する酸性官 能基との間には静電気的な反発力が働き、細胞の粘着量は減 少してもよさそうであるが、恐らくは細胞が負の荷電を有す る材料表面に粘着するよりも早く、血漿中に含まれるある種 のタンパク質が粘着し、このタンパク質の仲介によって白血 球の粘着が促進されるのではないかと思われる。しかし、多

PCT/JP92/01064

23

孔質素子の表面積あたりの塩基性官能基の密度が10-6me q/m²未満である、または酸性官能基の密度が10-4me q/m²未満であると静電気的な作用が不十分となりやすく、また多孔質素子の表面積あたりの塩基性官能基の密度が3me q/m²を超える、または酸性官能基の密度が5me q/m²を超えると白血球のみならず他の成分、即ち赤血球や血小板にも影響を及ぼすようになり、溶血等の現象が起こる傾向にあるため好ましくない。

塩基性官能基または酸性官能基を表面に有さない多孔質素子であっても、そのような多孔質素子の表面に塩基性官能基または酸性官能基を有するモノマーやポリマーをグラフト重合またはコーティングで導入し、多孔質素子の表面積あたりの塩基性官能基の密度を10<sup>-5</sup>~3meq/m²に、または酸性官能基の密度を10<sup>-4</sup>~5meq/m²の範囲内になるように表面改質を施した多孔質素子も本発明でいう多孔質素子に含まれるものである。

本発明に用いることのできる塩基性官能基としては、第一級アミノ基、第二級アミノ基、第三級アミノ基、四級アンモニウム基、およびピリジル基、イミダゾイル基などの含窒素芳香環基等が挙げられ、これらの官能基を有するモノマーとしては、アリルアミン、ジメチルアミノエチル (メタ)アクリレート、ジエチルアミノエチル (メタ)アクリレート、ジオルアミノプロピル (メタ)アクリレート、3 ージメチル

PCT/JP92/01064

.2 4

アミノー2ーヒドロキシプロピル (メタ)アクリレート等の (メタ)アクリル酸誘導体、pージメチルアミノメチルスチレン、pージエチルアミノエチルスチレン等のスチレン誘導体、2ービニルピリジン、4ービニルピジリン、4ービニルイミダゾール等の含窒素芳香族化合物のビニル誘導体、および上記のビニル化合物をハロゲン化アルキル等によって四級アンモニウム塩とした誘導体等を挙げることができる。しかし、本発明の塩基性官能基を有する化学種は、上記に例示した化学種に限定されるものではない。

また、本発明に用いることのできる酸性官能基としては、カルボキシル基、燐酸基、スルホン酸基、フェノール基等が挙げられ、これらの官能基を有するモノマーとしては、アクリル酸、メタアクリル酸、2ーメタクリロイルオキシエチルコハク酸、モノ(2ーメタクリロイルオキシエチル)アシッドフォスフェート、2ースルホエチルメタクリレート等のアクリル酸もしくはメタクリル酸の誘導体や、pースチレンスルホン酸ナトリウム等のスチレン誘導体、ビニルフェノール等のフェノール誘導体、アリルスルホン酸ナトリウム等のアリル化合物等の各種のビニルモノマー、アセチレン誘導体、トリオキサン誘導体等を挙げることができる。しかし、本発明の酸性官能基を有する化学種は、上記に例示した化学種に限定されるものではない。

また、本発明の白血球選択除去フィルター材の多孔質素子

PCT/JP92/01064

2 5

として織布、編布、不織布等の繊維状多孔性媒体を用いる場 合、該繊維状多孔性媒体の平均繊維径は、0.3~3.0μ m、より望ましくは 0.5~2.5μ m あることが望ましい。 繊維状多孔性媒体を瀘材とした白血球選択除去フィルター材 において、繊維径が3.0μmを超えると白血球除去能が減 少するために好ましくない。また、平均繊維径が 0.3μm 未満のものは、もはや安定して製造することが難しく、血液 の粘性抵抗も高くなりすぎるために好ましくない。なお、本 発明における平均繊維径とは、以下の方法に従って求められ る値をいう。即ち、多孔質素子を構成する一枚または複数枚 の繊維体から実質的に均一と認められる部分をサンプリング し、走査電子顕微鏡などを用いて、写真に撮る。サンプリン グに際しては、繊維体の有効濾過断面積部分を、1辺が0. 5 cmの正方形によって区分し、その中から 6 ケ所をランダ ムサンプリングする。ランダムサンプリングするには、例え ば、上記各区分に番地を指定した後、乱数表を使うなどの方 法で、必要ケ所の区分を選べばよい。サンプリングした各区 分について中央部分及びその近傍の箇所の写真を撮っていき、 その写真に撮られた繊維の合計本数が100本を超えるまで 写真を撮る。ここで直径とは、繊維軸に対して直角方向の繊 維の幅をいう。測定した全ての繊維の直径の和を、繊維の数 で割った値を平均繊維径とする。但し、複数の繊維が重なり 合っており、他の繊維の陰になってその幅が測定できない場

ž

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

26

合、また複数の繊維が溶融するなどして、太い繊維になっている場合、更に著しく直径の異なる繊維が混在している場合、 等々の場合には、これらのデータは削除する。

一般に、血液製剤とは全血(WB)、濃厚赤血球(CRC)等の赤血球を多量に含んだ赤血球製剤と多血小板血漿(PRP)、濃厚血小板(PC)等の血小板を多量に含んだ血小板製剤に大別される。前述したように各血球成分は異なる粒子径及び粘着能を有し、血液製剤によって血液粘性等も異なるものである。従って、濾過しようとする血液製剤が異なれば、用いる白血球選択除去フィルター材も物理構造的、化学構造的に多少異なるべきものであり、以下に赤血球製剤用の白血球選択除去フィルター材と血小板製剤用の白血球選択除去フィルター材について述べる。

WBやCRCの赤血球製剤とは血球成分の含量が約40~70%の比較的血液粘性の高い製剤であり、混入している白血球も粘着能が高く、粒子径の大きい顆粒球と単球が約60%を占め、粘着能が低く、粒子径の小さいリンパ球が40%程度である。このような赤血球製剤から赤血球は通過させ、かつ白血球は除去するための白血球選択除去フィルター材としては、平均孔径が3~25μm,より望ましくは5~20μm、全細孔容積が0.40~0.95m1/m1、このうち2~30μmの細孔部分の容積が全細孔容積の85%以上であり、より望ましくは90%以上、更に望ましくは96%

PCT/JP92/01064

2 7

以上であることが好ましい。全表面積が0.50~5.70 m²/ml、このうち2~30μmの細孔部分の表面積が全 表面積の50%以上、より望ましくは60%以上であり、2 ~10μmの細孔部分の表面積が全表面積の35%以上、よ り好ましくは45%以上である多孔質素子が白血球選択除去 フィルター材として好適な物理的構造である。更に、赤血球 製剤中の赤血球は変形能が高いため、比較的小さい細孔部分 でも変形しながら通過することが可能であるが、 2 μ m 未満 の細孔を通過する時には、赤血球の通過抵抗に起因する圧力 損失の増加が懸念される。そのため、赤血球製剤から白血球 を除去する白血球選択除去フィルター材としては、 2 μ m 未 満の細孔部分の容積が8%以下、より望ましくは5%以下、 表面積が40%未満、より望ましくは30%未満である多孔 質素子が好適である。平均孔径が 3 μ m 未満であると、血球 目詰まりが生じ易くかつ赤血球の通過抵抗が高まるため、圧 力損失の増大が懸念され、 2 5 μ m を超えると、白血球漏出 の危険性が高まるため好ましくない。また、2~30μmの 細孔部分の容積が85%未満または表面積が50%未満であ ると、目詰まりなく、かつ白血球残存率が10-4以下になる ような高効率で白血球を除去することが難しくなるため好ま しくない。また、2μm未満の細孔部分の容積が8%を超え たり、または表面積が40%以上であると、目詰まりや圧力 損失の増加による血液処理速度が低下し、かつ赤血球の通過

)L

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

28

率が減少するため好ましくない。

更に、赤血球製剤から白血球を捕捉するフィルター材のC WST値は65~90dyn/cm、多孔質素子の表面に塩 基性官能基を導入する場合には、多孔質素子の表面積あたり の塩基性官能基の密度が10-4~3meq/㎡、望ましくは  $10^{-3} \sim 1 \text{ m e q / m}$ 、より望ましくは  $10^{-2} \sim 10^{-1} \text{ m e}$ q/㎡である方が好ましく、多孔質素子の表面に酸性官能基 を導入する場合には、多孔質素子の表面積あたりの酸性官能 基の密度が 5 × 1 0<sup>-2</sup>~ 5 m e q / ㎡、望ましくは 8 × 1 0  $-2 \sim 1 \text{ m e q / m}$ 、より望ましくは  $10^{-1} \sim 5 \times 10^{-1} \text{ m e}$ q/㎡であることが好ましい。通常の合成高分子材料のCW ST値は55dyn/cm以下のものがほとんどであるため、 血液の合成高分子材料への自然湿潤は起こりにくい。しかし、 CWST値をグラフト重合やコーティング等で表面改質し、 CWST値を65~90dyn/cmに増加させた多孔質素 子や親水性の官能基を有する髙分子材料から合成され、表面 改質を施さなくともCWST値が上記の範囲内に入る多孔質 素子を用いると、血液による多孔質素子への湿潤が容易にな るため、血液濾過速度の低下は目詰まりがないかぎり起こら ないのである。また、多孔質素子表面への塩基性官能基また は酸性官能基の導入は、白血球細胞と多孔質素子表面での静 電的相互作用により白血球の除去能が向上するため好ましい。

PRPやPCの血小板製剤は血球成分の含量が低く、ほと

Ľ

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

29

んどが水であるため比較的血液粘性の低い製剤であり、混入 している白血球も粘着能が低く、粒子径の小さいリンパ球が 約90%を占めるという特徴がある。このような血小板製剤 から血小板は通過させ、かつ白血球は除去するための白血球 選択除去フィルター材としては、平均孔径が1~15μm、 より望ましくは2~12μm、全細孔容積が0.40~0. 9 5 m l / m l (多孔質素子)、このうち 1 ~ 2 5 μ m の細 孔部分の容積が全細孔容積の85%以上、より望ましくは9 0%以上であることが好ましく、全表面積が0.50~5. 70㎡/m1、このうち孔径1~25μmの細孔部分の表面 積が全表面積の58%以上、より望ましくは65%以上であ り、孔径1~10μmの細孔部分の表面積が55%以上であ る多孔質素子が白血球選択除去フィルター材として好敵な物 理的構造である。更に、血小板製剤中の白血球は粘着能が低 く粒子径の小さいリンパ球が大部分であるため、 2 5 μ m を 超える細孔は実質的にリンパ球除去に有効ではなくなる。そ のため、血小板製剤から白血球を除去する白血球選択除去フ イルター材としては、25μmを超える細孔部分の容積が1 0%以下、より望ましくは5%以下、表面積が4%以下、よ リ望ましくは2%以下である多孔質素子が好敵である。平均 孔径が 1 μ m 未満であると、血球目詰まりが生じ易くかつ粘 着能の高い血小板をも粘着除去される恐れが高まり、15μ mを超えると粒子の小さいリンパ球が漏出する危険性が高ま

ţ

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

3 0

るため好ましくない。また、1~25µmの細孔部分の容積 が85%未満または表面積が58%未満であると、目詰まり なく、かつ白血球残存率が10-4以下になるような高効率で 白血球を除去することが難しくなるため好ましくない。孔径 1~10 μmの細孔部分の表面積が全表面積の55%未満で あるとリンパ球漏出が生じやすく、また、25μmを超える 細孔部分の表面積が4%を超えるとリンパ球漏出が起こりや すい。更に、血小板製剤から白血球を除去するフィルター材 のCWST値は85dyn/cm以上、より望ましくは95 d y n / c m以上、多孔質素子の表面に塩基性官能基を導入 する場合には、多孔質素子の表面積あたりの塩基性官能基の 密度が  $1 \ 0^{-6} \sim 1 \ 0^{-1}$  m e q / ㎡、より望ましくは  $1 \ 0^{-5} \sim$  $10^{-1}$  m e q / ㎡、より望ましくは  $10^{-4}$  ~  $10^{-2}$  m e q /m、である方が好ましく、多孔質素子の表面に酸性官能基を 導入する場合には、多孔質素子の表面積あたりの酸性官能基 の密度が10-4~1meq/㎡、望ましくは5×10-3~5  $\times 10^{-1}$  m e q/㎡、より望ましくは $5 \times 10^{-3} \sim 10^{-2}$  m e q / ㎡であることが好ましい。グラフト重合やコーティン グ等で多孔質素子の表面を改質し、CWST値を85dyn / c m以上に増加させた多孔質素子や親水性の官能基を有す る高分子材料から合成され、表面改質を施さなくともCWS T値が上記の範囲内に入る多孔質素子を用いて血小板製剤を 処理すると血液による多孔質素子への湿潤が容易になるばか

Z

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

3 1

リか、血小板の粘着を抑制する効果も付与することができるため好適である。また、多孔質素子表面への塩基性官能基または酸性官能基の導入は、白血球細胞と多孔質素子表面での静電的相互作用により白血球の除去能が向上し、また血小板回収量も向上しうるため好ましい。但し、多孔質素子の表面積あたりの塩基性官能基の密度が10~6meg/㎡未満であるとまたは酸性官能基の密度が10~4meg/㎡未満であると能基の密度が10~1meg/㎡を超えるか、または酸性官能基の密度が10~1meg/㎡を超えるか、または酸性官能基の密度が10~1meg/㎡を超えるか、または酸性官能基の密度が10~1meg/㎡を超えると、白血球のみならず血小板も除去されてしまうため好ましくない。

1

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

3 2

本発明の他の態様によれば、平均孔径が1~25μm、全細孔容積が0.40~0.95ml/ml(主多孔質素子)であり、このうち孔径1~30μmの細孔部分の容積が全細孔容積の90%以上である主多孔質素子を包含する多孔質構造体を、白血球浮遊液の入口と出口を有する容器内に充填してなる白血球浮遊液から白血球を選択除去するための白血球選択除去フィルター装置が提供される。

本発明の白血球選択除去フィルター装置の更に好ましい実施態様を次に列挙する。

- (1) 主多孔質素子の全細孔表面積が 0.50~5.70 m<sup>2</sup>/mlであり、孔径1~30μmの細孔部分の表面積が 全細孔表面積の 60%以上である;
- (2) 主多孔質素子の孔径 1 ~ 1 0 µ mの細孔部分の表面積が全細孔表面積の 5 0 %以上である;
- (3)該多孔質構造体が、主多孔質素子の白血球浮遊液上流側に主多孔質素子の平均孔径より大きな平均孔径を有する少なくとも1つの多孔質素子を有し多孔質構造体の平均孔径が1~300μmになるように構成されており、浮遊液が流される方向に対して多孔質構造体の上流側及び下流側の両表面から多孔質構造体の厚み方向に0.5mm以下の部分をそれぞれ多孔質構造体の上流側及び下流側と定義すると、上流側から下流側に向かって多孔質構造体の平均孔径が実質的に連続的または段階的に減少している;

i

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

3 3

- (4) 多孔質構造体上流側の平均孔径が10~300μm、 多孔質構造体下流側の平均孔径が1~25μmであり、かつ、 上流側の平均孔径が下流側平均孔径の2~100倍である; 及び/又は
- (5)上記多孔質構造体が、白血球浮遊液の白血球の60%以上を捕捉する第1ステージの白血球捕捉材と、第2ステージの白血球捕捉材からなり、第2ステージの白血球捕捉材は上記の主多孔質素子であって、第1ステージの白血球捕捉材が第2ステージの白血球捕捉材に対して上流側に配置されている。
- (6) 処理される白血球浮遊液が白血球含有赤血球製剤の場合には、特に:
- (6-1)上記の主多孔質素子の平均孔径が3~25 μm、孔径2~30μmの細孔部分の容積が全細孔容積の8 5%以上であり、孔径2~30μmおよび孔径2~10μm の細孔部分の表面積が全細孔表面積のそれぞれ50%以上お よび35%以上である;
- (6-2) 該多孔質構造体が、該主多孔質素子の赤血球製剤上流側に該主多孔質素子の平均孔径より大きな平均孔径を有する少なくとも1つの多孔質素子を有し多孔質構造体の平均孔径が3~300μmになるように構成されており、赤血球製剤が流される方向に対して多孔質構造体の上流側及び下流側の両表面から多孔質構造体の厚み方向に0.5mm

1

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

3 4

以下の部分をそれぞれ多孔質構造体の上流側及び下流側と定義すると、上流側から下流側に向かって多孔質構造体の平均 孔径が実質的に連続的または段階的に減少している;

- (6-3) 多孔質構造体上流側の平均孔径が15~3 00μm、多孔質構造体下流側の平均孔径が3~25μmであり、かつ、上流側平均孔径が下流側平均孔径の3~100 倍である;及び/又は、
- (6-4)多孔質構造体が赤血球製剤の白血球の60%以上を捕捉する第1ステージの白血球捕捉材と、第2ステージの白血球捕捉材と、第2ステージの白血球捕捉材は上記の主多孔質素子であって、第1ステージの白血球捕捉材が第2ステージの白血球捕捉材に対して上流側に配置されている。
- (7) 処理される白血球浮遊液が白血球含有血小板製剤の場合には、特に:
- (7-1)上記の主多孔質素子の平均孔径が1~15 μmであり、孔径1~25μmの細孔部分の容積が全細孔容 積の85%以上であって、孔径1~25μmおよび孔径1~ 10μmの細孔部分の表面積が全細孔表面積のそれぞれ58 %以上および55%以上である;
- (7-2)該多孔質構造体が、該主多孔質素子の血小板製剤上流側に該主多孔質素子の平均孔径より大きな平均孔径を有する少なくとも1つの多孔質素子を有し多孔質構造体

Ż

PCT/JP92/01064

3 5

の平均孔径が 1 ~ 2 0 0 μ mになるように構成されており、 白血球製剤が流される方向に対して多孔質構造体の上流側及 び下流側の両表面から多孔質構造体の厚み方向に 0 . 5 m m 以下の部分をそれぞれ多孔質構造体の上流側及び下流側と定 義すると、上流側から下流側に向かって多孔質構造体の平均 孔径が実質的に連続的または段階的に減少している;

(7-3)多孔質構造体上流側の平均孔径が10~2 00μm、多孔質構造体下流側の平均孔径が1~15μmで あり、かつ、上流側平均孔径が下流側平均孔径の2~60倍 である;

(7-4)多孔質構造体が血小板製剤の白血球の60%以上を捕捉する第1ステージの白血球捕捉材と、第2ステージの白血球捕捉材と、第2ステージの白血球捕捉材は上記の主多孔質素子であって、第1ステージの白血球捕捉材が第2ステージの白血球捕捉材に対して上流側に配置されている;及び/又は、

(7-5)処理される血小板製剤に含まれる血小板2
 X 10<sup>10</sup>個当たりの多孔質構造体の全表面積が 0.01
 ~0.08 m<sup>2</sup>となるように構成されている。

本発明の白血球選択除去フィルター装置に充填する多孔質 構造体の主多孔質素子は、上記の本発明の基本的な態様によ り提供される白血球選択除去フィルター材の多孔質素子に相 当するものであって、上記の主多孔質素子の諸特性の臨界性

PCT/JP92/01064

3 6

及びその効果は、白血球選択除去フィルター材の多孔質素子について前述した通りである。

本発明の白血球選択除去フィルターの更に好ましい態様においては、上記したように、該多孔質構造体が、主多孔質素子の平均孔径より大きな平均孔径を有する少なくとも1つの多孔質素子を有していて多孔質構造体の平均孔径が1~300μmになるように構成されており、浮遊液が流される方向に対して多孔質構造体の上流側及び下流側の両表面から多孔質構造体の厚み方向に0.5mm以下の部分をそれぞれ多孔質構造体の上流側及び下流側の両表面から下流側に向かって多孔質構造体の下流側と定義すると、上流側から下流側に向かって多孔質構造体の平均孔径が実質的に連続的または段階的に減少している。

本発明の白血球選択除去フィルター装置において、多孔質構造体の平均孔径の実質的な連続的または段階的減少とは、血液の上流側から下流側に向かって多孔質構造体の孔径が徐々に小さくなる場合を連続的減少といい、平均孔径がほぼ等しいある厚み区間が存在し、血液上流側から下流側に向かって段階的に減少する場合を段階的減少という。また、こで実質的とは、多孔質構造体の厚み方向への平均孔径の減少が厳密な意味で必ずしも連続的又は段階的でなくとも概ねの傾向が減少方向であれば良いという意味である。また、多孔質構造体の厚み方向に対して3点以上、好ましくは5点以上の

PCT/JP92/01064

3 7

任意の部分の平均孔径を測定し、縦軸に平均孔径、横軸に血液上流側の多孔質構造体表面からの厚みをとりグラフを描くと、平均孔径が直線的に減少する場合、曲線的に減少する場合、段階的に減少する場合等の減少パターンが得られるが、本発明における平均孔径の減少はそれらいずれの場合も含むものである。

上記の平均孔径とは、白血球除去フィルター材の多孔質素 子の場合と同様に、多孔質構造体を血液の流れ方向に対して 垂直方向に切断し、断面全体に分散している細孔の中で、最 も数の多い細孔について、細孔断面を円に換算して求めた直 径を表すものである。即ち、フィルター材の任意の切断面に 分散する細孔はいろいろな形で、その直径もさまざまである が、個々の細孔をその細孔の断面積と同じ面積の円に換算し、 その直径を横軸にとり、縦軸に細孔の数をとってグラフを描 くと一般に正規分布に近い曲線となる。そして、その曲線の ピークに当たる直径が多孔質構造体の平均孔径と定義する。 また、上記の通り、多孔質構造体の平均孔径とは、任意の切 断面各々につきその切断面上に分散する細孔の平均直径のこ とであり、どの切断面上の平均孔径も1~300μmの範囲 内になければならない。なお、多孔質構造体の平均孔径の測 定は、上記の切断面を含む厚さ0.5mm以下のサンプルに ついて、主多孔質素子の場合と同様の方法を用いて、水銀圧 入法(日本国、島津製作所、ポアサイザ9320を用いる)

PCT/JP92/01064

3 8

でも測定できる。

本発明の白血球選択除去フィルター装置において、多孔質構造体の血液上流側部分および下流側部分とは、多孔質構造体の上流側及び下流側の両表面からフィルターの厚み方向に対して0.5 mm以下の部分と定義される(以下、単に「上流側」及び「下流側」と屡々いう)。また、本発明における多孔質構造体の表面積は、水銀圧入法で測定した比表面積(m²/g)に多孔質構造体のかさ密度(g/cm³またはg/m1)を乗じた値であり、実際に白血球選択除去フィルター装置内に多孔質構造体を充填したときと実質的に同等の状態で測定されるものである。

なお、水銀ポロシメーターを用いる水銀圧入法による測定は、多孔質素子の場合と同様に、1~2650psiaの圧力範囲で測定した値である。

また、本発明の白血球選択除去フィルター装置においては、 上記多孔質構造体が、白血球浮遊液の白血球の60%以上を 捕捉する第1ステージの白血球捕捉材と、第2ステージの白 血球捕捉材からなり、第2ステージの白血球捕捉材は上記の 主多孔質素子であって、第1ステージの白血球捕捉材が第2 ステージの白血球捕捉材に対して上流側に配置されているこ とが好ましい。

上記したような本発明の白血球選択除去フィルター装置の 好ましい態様について次に説明する。 :

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

3 9

血液製剤には白血球、赤血球、血小板などの血球成分や血 漿成分以外にゲル、微小凝集物(マイクロアグリゲート:M A)が含まれる場合が多々ある。ゲルが一般に200μm以 下の大きさ、MAは一般に50μm以下の大きさであり、血 液製剤の保存日数が長くなればなるほどその数が増える傾向 にある。このようなゲル、MAが多量に含まれている保存血 から白血球を除去する場合には、ゲル及びMAによる目詰ま りを考慮する必要があり、上記の繊維体またはスポンジ状構

PCT/JP92/01064

4 0

造物を白血球選択除去フィルター材としての該主多孔質素子の上流側に配置すると、ゲルやMAによる目詰まりを効果的に防止し得る白血球選択除去フィルター装置を提供することができる。用いるゲル用の捕捉材としては平均繊維径が8~45μm、好ましくは10~32μm、より好ましくは15~28μmの繊維体や平均孔径が20~200μm、好ましくは25~180μmのスポンジ状構造物が好ましい例として挙げられる。またMA捕捉材としては、3μm以上の平均繊維径、好ましくは3~10μmの平均繊維径を有する織布、不織布などの繊維体や、平均孔径が10μm以上、好ましくは10~50μmの平均孔径を有するをスポンジ構造物が挙げられる。

更に、ゲル及び/又はMA捕捉材と白血球選択除去フィルター材としての該主多孔質素子との間に挿入する第1ステージの白血球捕捉材としては、平均繊維径が0.8~3μmの織布、編布、不織布などの繊維体や平均孔径が6~30μmのスポンジ状構造物が挙げられる。第1ステージの白血球捕捉材は、全細孔容積及び全細孔表面積がそれぞれ0.20m1/m1以上、0.25㎡/m1以上であり、白血球捕捉に有効な1~30μmの細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ35%以上、40%以上有するものであることが好ましい。

また、ゲル捕捉用の繊維体としてはニードル繊維体が好適である。ニードル繊維体とは血液の流れ方向への繊維の配向

:

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

4 1

性を高めた繊維体のことであり、血液の流れ方向に垂直な方向への繊維配向性が高い、すなわち平面平行繊維体とは構造が異なる物である。このニードル繊維体を有する繊維体をゲル捕捉材として用いると、ゲルはニードル繊維体の表面だけでなく内部までも侵入できるようになる。そのためゲル捕捉材表面のみでゲルを捕捉する平面平行繊維体よりも単位体積当たりのゲル捕捉能が向上し、使用する捕捉材の量を少くすることができ、小型でホールドアップ体積の小さいフィルター装置を提供することが可能となる。

÷

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

4 2

しいわけである。

なお、本発明における白血球選択除去フィルター装置内に 充填するフィルター材の有効濾過断面積は1.0~100㎡、 厚みは0.05~100mmの範囲内にあることが好ましい。

本発明の白血球選択除去フィルター装置において、多孔質構造体の主多孔質素子の上流側に、血液製剤中に混入している全白血球の60%以上を捕捉する第1ステージの白血球捕捉材、及びゲル、MAを捕捉し、ゲルやMAによる目詰まりを防止する捕捉材を充填したフィルター装置(そこでは、主多孔質素子が第2ステージの白血球捕捉材となる)を用いると、ゲルやMAが多量に含まれている保存血液の処理速度が低下することなく、かつ圧力損失が増加することなく白血球を高収率で除去することが可能となる。

また、本発明で規定した物性値を有する主多孔質素子が充填されていれば、その他に如何なるものが充填されていても本発明でいう白血球選択除去フィルター装置に含まれるものである。本発明の白血球選択除去フィルター材としての主多孔質素子をフィルター装置内に充填する場合は、血液の流れ方向に対して最下流側に位置するよう充填することが好ましい。更に、本発明で規定した物性値を有する主多孔質素子は、厚み、素材、形態等によって限定されるものではない。

また、繊維体を本発明の白血球捕捉材やゲル捕捉材及びM A捕捉材として使用する場合には、白血球選択除去フィルタ

PCT/JP92/01064

4 3

一装置内に該捕捉材を充填される前にあらかじめ熱間圧縮がなされていることが好ましい。熱間圧縮は、ホールドアップ体積の小さいフィルター装置の提供を可能とするためである。熱間圧縮による成形は、外部から熱を加えて圧縮したり、高周波等によって繊維体内部から加熱し圧縮する方法が挙げられる。また、ここで言う熱間圧縮は本発明の主多孔質素材(第2ステージの白血球捕捉剤)、血液製剤中に混入している全白血球の60%以上を捕捉する第1ステージの白血球捕捉材、ゲル捕捉材、MA捕捉材の各捕捉材についてそれぞれ単独に行っても良いし、2つないし全ての捕捉材について時に行っても良い。

このような構造をもつ白血球選択除去フィルター装置で、全血もしくは赤血球製剤および血小板製剤等の血液製剤を処理すると、血液上流側の多孔質素子の孔径が広いため、血球やゲルおよび微小凝集物による目詰まりが緩和され、血球が孔路にしたがって通過するようになり、その通過途中で徐々に白血球が多孔質素子に粘着、除去され、圧力損失を減ずることが可能となる。

また、本発明の白血球選択除去フィルター装置に充填する多孔質構造体において、血液下流側の主多孔質素子は、上記のように、本発明の基本的な態様により提供される白血球除去フィルター材の多孔質素子に相当するものであって、上記の主多孔質素子の諸特性の臨界性及びその効果は、白血球選

PCT/JP92/01064

44

択除去フィルター材の多孔質素子について前述した通りである。

:

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

4 5

即ち、本発明の白血球選択除去フィルター装置において、 充填された多孔質構造体が、該主多孔質素子の上流側に該主 多孔質素子の平均孔径より大きな平均孔径を有する少なくと も1つの多孔質素子を有していて多孔質構造体の平均孔径が 1~300µmになるように構成されており、多孔質構造体 の上流側から下流側に向かって多孔質構造体の平均孔径が実 質的に連続的または段階的に減少している、本発明の好まし い実施態様を例にとって説明すると、該多孔質構造体の血液 上流側の平均孔径は10~300μm、より好ましくは10  $\sim 150 \mu$  m、最も好ましくは $10 \sim 100 \mu$  m であること が望ましい。即ち、平均孔径が10μm未満であると白血球 除去操作時において、フィルター材表面で血球目詰まりを引 き 起 こ し 、 圧 力 損 失 が 増 大 す る た め 好 ま し く な く 、 一 方 平 均 孔径が300μmを超えるものであると、血球とフィルター 材表面との接触頻度が低下するため、白血球などの血液上流 側フィルター材表面での除去率が低下し、フィルター材内部 での血球などの目詰まりを引き起こすので好ましくない。ま た、血液下流側の平均孔径は1~25μm、より好ましくは 3~20 µ m、最も好ましくは5~18 µ m であることが望 ましい。即ち、平均孔径が1μm未満であると孔路が狭すぎ るため圧力損失が増大し、一方 2 5 μmを越える平均孔径で あると、白血球の除去量が低下してしまうためである。

一方、該多孔質構造体の血液下流側(主多孔質素子側)の

Ė

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

46

全細孔容積が0.40~0.95m1/m1(多孔質素子) であり、このうち孔径1~30μmの細孔部分の容積が90 %以上であることが必要である。又、下流側の全表面積は0.  $50 \sim 5.70 \,\mathrm{m}^2/\mathrm{m}1$ 、最も好ましくは $0.70 \sim 5.$ 70m<sup>2</sup>/m1であり、このうち1~10µmの細孔部分の 表面積は血液下流側の多孔質体の全表面積の50%以上、好 ましくは55%以上、より好ましくは60%以上であって、 日つ 1 ~ 3 0 μ m の 細 孔 部 分 の 表 面 積 は 血 液 下 流 側 の 全 表 面 積の60%以上、好ましくは65%以上、より好ましくは7 0%以上であることが望ましい。1μm未満の細孔部分の表 面積は38%以下であることが好ましく、より好ましくは3 0%以下、最も好ましくは28%以下であることが望ましい。 血液下流側の全表面積が 0.5 0 m²/m 1 未満であると白血 球が粘着する表面積が少ないため、白血球漏出が起こり、5. 70m²/m1を越えると血液処理に要する時間が長くなっ たり、白血球のみならず赤血球や血小板も除去されやすくな り、目詰まりによる圧力損失の増加が起こるため好ましくな い。また、血液下流側の多孔質素子の1~10μmおよび1 ~30μmの細孔部分の表面積が、それぞれ、血液下流側の 多孔質素子の全表面積の50%未満および60%未満である と、リンパ球漏出または目詰まりを誘発するため好ましくな い。また、1μm未満の細孔部分は血球が通過し難い細孔で あるため、1μm未満の細孔部分の表面積が38%を超える

Ė

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

47

と赤血球や血小板の回収量が低下するので好ましくない。

上記した通り、下流側(主多孔質素子)においては、孔径 1~30µmの細孔部分の容積が90%以上である。また3 0 μ m を超える細孔部分の容積が 6 %以下であることが好ま しい。より望ましくは全細孔容積が0.50~0.95m1 /ml、最も望ましくは0.60~0.95ml/mlであ ることが好ましく、このうち孔径1~30μm細孔部分の容 積が95%以上、最も好ましくは98%以上であることがよ り好ましい。また、孔径30μmを超える細孔部分の容積は 4%以下、最も好ましくは2%以下であることがより好まし い。全細孔容積が0.40ml/ml未満であると血液が通 過するための細孔の空間容積が不足し、血球による目詰まり が生じ、0.95m1/m1を超えると多孔質素子の強度が 低下し、もはや濾材としての機能を果たさなくなるため好ま しくない。また、孔径1~30μm細孔部分の容積が90% 未満であるような多孔質素子は、白血球除去に有効な細孔量 が低下し、白血球漏出または目詰まりが起こるため好ましく なく、30μmを超える細孔の部分細孔容積が6%を超える と白血球漏出の危険性が高まり、効率よく白血球を除去でき なくなるため好ましくない。

また、該多孔質構造体の血液上流側の平均孔径は血液下流側の平均孔径の2~100倍、より好ましくは3~50倍、最も好ましくは3~25倍であることが望ましい。即ち、血

PCT/JP92/01064

4 8

液上流側と下流側の平均孔径比が2倍未満であると白血球などによる目詰まりが生じ、一方平均孔径比が100倍を超えると、血液下流側での白血球などの目詰まりが生じ、圧力損失が増大する。

また、塩基性官能基を多孔質構造体表面に導入する場合は、 多孔質構造体の表面の塩基性官能基の密度は10<sup>-6</sup>~3 m e q/m²、より好ましくは10<sup>-5</sup>~1 m e q/m²であること が望ましい。酸性官能基を多孔質構造体表面に導入する場合 は、多孔質構造体の表面の酸性官能基の密度は10<sup>-4</sup>~5 m e q/m²、より好ましくは5×10<sup>-3</sup>~1 m e q/m²であ ることが望ましい。

多孔質構造体の表面の塩基性官能基の密度が 1 0<sup>-6</sup> m e q / m<sup>2</sup>未満であるか、または酸性官能基の密度が 1 0<sup>-4</sup> m e q / m<sup>2</sup>未満であると静電気的な作用が不十分となりやすく、また多孔質構造体の表面の塩基性官能基の密度が 3 m e q / m<sup>2</sup>を超えるか、または酸性官能基の密度が 5 m e q / m<sup>2</sup>を超えると、白血球のみならず他の成分、即ち、赤血球や血小板にも影響をおよぼすようになって、溶血等の現象が起きやすい。

また、本発明の白血球選択除去フィルター装置に用いられる多孔質構造体の臨界湿潤表面張力(CWST)は、少くとも65dyn/cmであることが好ましい。

前述したように、各血球成分は異なる粒子径および粘着能

:

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

4 9

を有し、血液製剤によって血液粘性等も異なるものである。 従って、白血球除去処理に付す血液製剤が異なった種類のも のであれば、多孔質構造体の好ましい平均孔径及び孔径分布 は、本発明の範囲内において適宜選択して用いることができ る。

以下に赤血球製剤用の白血球除去フィルター材装置と血小板製剤用の白血球除去フィルター装置を例にとって説明する。

全血(WB)や濃厚赤血球(CRC)の赤血球製剤は、前述の ように、血球成分の含量が約40~70%の比較的血液粘性 の高い製剤であり、混入している白血球も粘着能が高く、粒 子径の大きい顆粒球と単球が約60%を占め、粘着能が低く 且つ粒子径の小さいリンパ球が40%程度である。このよう な赤血球製剤から赤血球を通過させ、白血球は除去するため の多孔質構造体としては、平均孔径が3~300μm、より 好ましくは  $3\sim200\mu$  m、最も好ましくは  $3\sim100\mu$  m の連続孔を有するものであって、血液上流側から下流側に向 かって多孔質構造体の平均孔径が実質的に連続的または段階 的に減少しているものが好ましい。さらに、多孔質構造体の 血液上流側の平均孔径が15~300μm、より好ましくは  $15\sim200\mu$ m、最も好ましくは $15\sim100\mu$ mである ことが望ましく、血液下流側の平均孔径が3~25μm、よ り好ましくは 5 ~ 2 0 μ m であることが望ましい。 血液上流

PCT/JP92/01064

5 0

側の平均孔径が15μm未満であると多孔質構造体表面での 目詰まりが生じやすく、一方、血液上流側の平均孔径が30 Ομmを超えると血液下流側での目詰まりを起こしやすい。 また、血液下流側の平均孔径が 3 μ m 未満であると圧力損失 が増大しやすく、一方、血液下流側の平均孔径が25μmを 超えると白血球の除去量が低下しやすい。さらに、血液上流 側の多孔質素子の平均孔径が血液下流側の多孔質素子(主多 孔質素子)の平均孔径の3~100倍、より好ましくは3~ 50倍、最も好ましくは3~25倍であることが望ましい。 血液上流側と下流側の平均孔径比が3倍未満であると、目詰 まりが生じやすい。一方平均孔径比が100倍を超えると目 詰まりが生じ、圧力損失が増加して好ましくない。多孔質構 造体の血液下流側(主多孔質素子)全細孔容積は、0.40 ~ 0. 9 5 m l / m l、このうち 2 ~ 3 0 µ m の 細 孔 部 分 の 容積が全細孔容積の85%以上であり、より望ましくは90 %以上、更に望ましくは96%以上であることが好ましい。 また、血液下流側の主多孔質素子の全表面積は0.50~5.  $70 \,\mathrm{m}^2/\mathrm{m}$  1、より好ましくは0.80~5.70  $\mathrm{m}^2/\mathrm{m}$ 1であることが望ましく、このうち 2~10μm細孔部分の 表面積が血液下流側の全表面積の35%以上、より好ましく は45%以上であることが望ましく、2~30μmの細孔部 分の表面積が血液下流側の全表面積の50%以上、より好ま しくは60%以上であることが望ましい。更に、赤血球製剤

PCT/JP92/01064

5 1

中の赤血球は変形能が高いため、比較的小さい細孔部分でも変形しながら通過することが可能であるが、2μm未満の細孔を通過する時には、赤血球の通過抵抗に起因する圧力損失の増加が懸念される。そのため、赤血球製剤から白血球を除去フィルター装置の下流側としては、2μm未満の細孔部分の容積が8%以下、より望ましくは5%以下、2μm未満の細孔部分の表面積は40%未満、より好ましくは30%未満であることが望ましい。血液下流側の2~10μmおよび2~30μmの細孔部分の表面積が40%を超えると赤流、50%未満であると、または目詰まりを引き起こしやすい。また、2μm未満の細孔部分の表面積が40%を超えると赤血球通過抵抗による圧力損失の増加が生じやすい。

また、赤血球製剤処理用の場合、多孔質構造体のCWSTは65~90dyn/cm、多孔質構造体の表面に塩基性官能基を導入する場合には、多孔質構造体の表面積あたりの塩基性官能基の密度が10-4~3meq/m²、より好ましくは10-3~1meq/m²、最も好ましくは10-2~10-1meq/m²であることが望ましい。多孔質構造体の表面に酸性官能基を導入する場合には、多孔質構造体の表面積あたりの酸性官能基の密度が5×10-2~5meq/m²、より好ましくは8×10-2~1meq/m²、最も好ましくは10-1~5×10-1meq/m²であることが望ましい。多孔

ř

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

5 2

質構造体の表面積あたりの塩基性官能基の密度が10<sup>-4</sup>meq/m²未満、または酸性官能基の密度が5×10<sup>-2</sup>meq/m²未満であると白血球除去が不十分になりやすく、また、塩基性官能基の密度が3meq/m²を超えるか、または酸性官能基の密度が5meq/m²を超えると溶血等の現象が起き易い。

多血小板血漿 (PRP) や濃厚血小板 (PC) の血小板製 剤は血球成分の含量が低く、ほとんどが水であるため比較的 血液粘性の低い製剤であり、混入している白血球も、粘着能 が低く粒子径の小さいリンパ球が約90%を占めるという特 徴がある。このような血小板製剤から、血小板を通過させ、 白血球は捕捉、除去するためのフィルター材装置の多孔質構 造体としては、平均孔径が1~200μm、より好ましくは 1~100μm、最も好ましくは2~50μmの連続孔を有 するものであって、血液上流側から下流側に向かって多孔質 素子の平均孔径が実質的に連続的または段階的に減少してい るものが望ましい。さらに、血液上流側の平均孔径は10~ 200 μm、より好ましくは10~100 μm、最も好まし くは10~50μmであることが望ましく、血液下流側の多 孔質素子の平均孔径は1~15μm、より好ましくは2~1 2μmであることが望ましい。又、下流側 (主多孔質素子) の全細孔容積が0.40~0.95m1/m1 (主多孔質素 子)、このうち1~25µmの細孔部分の容積が全細孔容積

PCT/JP92/01064

53

の85%以上、より望ましくは90%以上であることが好ま しい。血液上流側の平均孔径が10μm未満であると白血球 除去操作時において、多孔質構造体表面で血球などの目詰ま りを引き起し、一方、血液上流側の平均孔径が200μmを 超えると血液下流側での目詰まりが起きやすい。また、血液 下流側の平均孔径が1μm未満であると圧力損失が増大し、 一方、血液下流側の平均孔径が 15 μ m を超えると実質的に リンパ球除去に有効ではなくなる。そのため、血小板製剤か ら白血球を除去する白血球選択除去フィルター装置の多孔質 構造体の下流側(主多孔質素子)は、25μmを超える細孔 部分の容積が10%以下が好ましい。さらに、血液上流側の 平均孔径が血液下流側の平均孔径の2~60倍、より好まし くは2~30倍、最も好ましくは2~20倍であることが望 ましい。血液上流側と下流側の平均孔径比が2倍未満である と、目詰まりが生じたり、白血球の除去量が低下する。平均 孔径比が60倍を超えると目詰まりが生じやすく、圧力損失 が増加しやすい。また、血液下流側の全表面積は0.50~ 5. 70m<sup>2</sup>/m1、より好ましくは0.50~2.50m<sup>2</sup> /mlであることが望ましく、このうち1~10μmの細孔 部分の表面積が血液下流側の全表面積の55%以上、より好 ましくは 6 5 %以上であることが望ましく、 1 ~ 2 5 μ m の 細孔部分の表面積が血液下流側の全表面積の58%以上、よ り好ましくは 6 5 %以上であることが望ましく、 2 5 μmを

PCT/JP92/01064

5 4

超える細孔部分の表面積は4%以下、より好ましくは2%以 下であることが望ましい。血小板製剤に含まれている白血球 の大部分は、低粘着性小粒子径のリンパ球であり、粘着能の 高い血小板が多量に含まれているため、血液下流側の1~1 Ομmおよび1~25μmの細孔部分の表面積がそれぞれ血 液下流側の多孔質素子の全表面積の55%未満および58% 未満であるとリンパ球漏出が生じやすい。また、25 µ m を 超える細孔部分の表面積が4%を超えるとリンパ球漏出が起 こりやすい。また、血小板製剤を処理する場合、血小板2× 1010個当りの多孔質構造体の全表面積が0.01~0.0 8 m²、より好ましくは 0 . 0 2 ~ 0 . 0 8 m²、最も好まし くは0.02~0.06m2であることが望ましい。全表面 積が0.01m2未満であると白血球除去量が少なすぎて実 用に至らず、一方、全表面積が0.08m2を超えるもので あると血小板がフィルター材に粘着し、血小板回収量が低下 しやすい。ここで、血小板2×1010個とは、濃厚血小板製 剤20m1中に含まれる血小板数に相当する血小板個数であ る。

また、血小板製剤処理用フィルター装置の場合、多孔質構造体のCWST値は85dyn/cm以上、より望ましくは95dyn/cm以上、多孔質構造体の表面に塩基性官能基を導入する場合には、多孔質構造体の表面の塩基性官能基の密度が10<sup>-6</sup>~10<sup>-1</sup>meq/m²、より好ましくは10<sup>-5</sup>

ç

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

5 5

 $\sim 1~0^{-1}$  m e q / m  $^2$  、最も好ましくは  $1~0^{-4} \sim 1~0^{-2}$  m e q/m<sup>2</sup>であることが望ましい。多孔質構造体の表面に酸性 官能基を導入する場合には、表面の酸性官能基の密度が10 -4~1 m e q / m<sup>2</sup>、より好ましくは 5 × 1 0<sup>-3</sup>~ 5 × 1 0<sup>-</sup> <sup>1</sup>meq/m<sup>2</sup>、最も好ましくは5×10<sup>-3</sup>~10<sup>-2</sup>meq/ m<sup>2</sup>であることが望ましい。グラフト重合やコーティング等 で多孔質素子の表面を改質し、CWST値を85dyn/c m以上に増加させた多孔質素子や親水性の官能基を有する高 分子材料から合成され、表面改質を施さなくともCWST値 が上記の範囲内に入る多孔質素子を用いて血小板製剤を処理 すると血液による多孔質素子への湿潤が容易になるばかりか、 血小板の粘着を抑制する効果も付与することができるため好 適である。また、多孔質素子表面への塩基性官能基または酸 性官能基の導入は、白血球細胞と多孔質素子表面での静電的 相互作用により白血球の除去能が向上し、また血小板回収量 も向上しうるため好ましい。多孔質素子の表面積あたりの塩 基性官能基の密度が10-6meq/m2未満、または酸性官 能基の密度が 1 0-4 m e q/m²未満であると白血球除去が 不十分になり、また、塩基性官能基の密度が10<sup>-1</sup>meq/ m<sup>2</sup>を超えるか、または酸性官能基の密度が 1 m e q/m<sup>2</sup>を 超えると白血球のみならず血小板も除去されやすい。

上記したように、本発明の白血球選択除去フィルター装置は、一般的には、圧力損失を増大させず、小型で、しかも白

PCT/JP92/01064

5 6

血球含有浮遊液を処理すると処理された浮遊液中の白血球残存率が10-4以下となる高い白血球除去性能を有するものであるが、特に、 赤血球製剤用の白血球選択除去フィルター装置の性能としては、白血球残存率は10-4以下、赤血球回収率は90%以上、濾過終了時の圧力損失は150mmHg以下が好ましく、血小板製剤用の白血球選択除去フィルター装置の性能としては、白血球残存率は10-4以下、血小板回収率は85%以上、濾過終了時の圧力損失は70mmHg以下が好ましい。

発明を実施するための最良の形態

以下実施例に基づき本発明を更に詳細に説明するが、これらの実施例は本発明の範囲を限定するものではない。

ï

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

5 7

# 実施例1

血液の入口と出口を有し、有効濾過断面積が4.9cm× 4.9cmの白血球捕捉フィルター装置にポリエチレンテレフタレート(PET)からなり、あらかじめ熱間圧縮を施した、平均繊維径が1.8μmの不織布を充填し、厚みを3. 3mmとした。この白血球選択除去フィルター材は平均孔径が9.2μmであり、全細孔容積が0.85m1/m1(多孔質素子)、全細孔面積が0.95㎡/m1、2~10μmの細孔部分の表面積が53%、1~30μmの細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ94%、60%、30μmを超える細孔部分の容積が1%、1μm未満の細孔部分の容積及び表面積が1%、1μm未満の細孔部分の容積及び表面積が1%、1μm未満の細孔部分の容積及び表面積が1%、1μm未満の細孔部分の容積及び表面積が1%、1μm未満の細孔部分の容積及び表面積が1%、1μm未満の細孔部分の容積及び表面積が1%、1μm未満の細孔部分の容積及び表面積が

450mlの血液に63mlのCPD液(citrate phosph-ate dextrose solution)を加えて調製した全血513mlから、採血後8時間以内に遠心分離によって多血小板血漿243mlを除去して調製し、4℃で15日間保存した赤血球製剤(ヘマトクリット68%)を25℃になるまで室温(26℃)に放置した後、ゲル捕捉材として平均繊維径が20μmのニードル繊維構造体、MA捕捉材として平均繊維径が3μmの不織布、第1ステージの白血球捕捉材として平均繊維径が2.2μmの不織布を、有効濾過断面積が6.7cm×6.7c

PCT/JP92/01064

5 8

mの容器に充填して作成したフィルターで処理し、ゲル、M

٠

•

r

PCT/JP92/01064

5 9

A及び90%の白血球を除去した後の該赤血球製剤200m 1を新しい血液バッグに移し、上記の白血球選択除去フィルター装置で濾過した。

濾過を開始するに当たり、フィルター装置を血液回路を介して赤血球製剤が入っている血液バッグに接続した後、血液バッグを手でつかんで加圧し、フィルター装置内に血液を満たした。かくして血液がフィルター装置内に満たされた後、ペリスタポンプを用いて4.5m1/分の一定流速で流し続け、濾過に伴う圧力損失をデジタル式の圧力計で測定した。濾過の終了は、血液バッグ内の血液がなくなった時点とし、フィルター装置下流に血液回路を介して接続した回収バッグをフィルター装置の血液出口の下流30~40cmの所で回路ごと切断し、回路及び回収バッグ内の赤血球製剤を回収液とした。

濾過前の赤血球製剤(以下、濾過前液という)及び回収液の体積、ヘマトクリット、白血球数を測定し、赤血球回収率及び白血球残存率を求めた。

赤血球回収率= {回収液体積×ヘマトクリット(回収液)} / {濾過前液体積×ヘマトクリット(濾過前液)}

白血球残存率= (白血球数(回収液)) / {濾過前液体積× 白血球濃度(濾過前液)}

なお、濾過前液及び回収液の体積は、各々の重量を比重1. 075 (赤血球製剤の代表的な比重)で割った値とした。ま 7

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

60

た、白血球濃度の測定は次の方法で行った。

濾過前液の白血球濃度の測定:チュルク液によって、10倍稀釈した濾過前液をバーカーチュルク型の血球計算板に注入し、光学顕微鏡を用いて大区画4区画中に存在する白血球をカウントし、この値をn,,,とした。

白血球濃度(濾過前)=n,,,×0.25×10<sup>5</sup>個/m1

また、回収液の白血球数の測定は、以下に記す、極めて高感度の方法によった。

回収液の入ったバッグ内に5%フィコール400DLのE BSS溶液(以下フィコール液という)を回収液と同容量を振 とう混和しながら加え、血漿分離スタンド上で回収バッグを 固定し、40分間静置した。静置後、沈降している赤血球層 を乱さぬように、静かに上澄を回収した後、再びフィコール を前回と同容量回収液バッグに加え、同様の操作を繰り た。2回の操作により回収された上澄をコーニング2535 0遠心チューブ4本に分注し、840×g、15分遠心しーターで廃棄した。各遠心チューブに200m1の溶血液(1・ 145%しゅう酸アンモニウム生理食塩液)を加えて振との保 ・ ただちに468×g、10分間遠心し、前述と同様の 注意を払いながら、上澄をアスピレータで廃棄した。

4本分の沈渣を15mlの遠心チューブに集め、溶血液を加えて全量を15mlとした後、10分間室温に静置し、4

PCT/JP92/01064

6 1

68×g、10分間遠心し、沈渣を含む0.5mlを残し、上澄を慎重に廃棄した。沈渣を含む液を十分に撹拌して単一細胞浮遊液とした後、螢光染色液(69.9mg/1アクリジンオレンジ液)50μlを加え、更に撹拌した。この液を、改良型ノイバウエル式血球計算板6枚に注入し、落射式螢光顕微鏡を用いて大区画108区画中に存在する白血球をカウントした。

このカウント値 n,...から次式によって、白血球数(回収液)を算出した。

白血球数 (回収液) =  $n_{\text{Pos.}} \times (1/108) \times 10^4$ × 0 . 5 5 × (1/0.55)

下線部が回収液からフィコール液を用いて最終的に 0.5 5 m l まで濃縮した液(以下濃縮液という)中の白血球濃度 (個/ml)であり、これに濃縮液の体積 0.55 m l を乗 じて白血球数を算出する。更に 0.55 で割るのは、フィコール液を用いて白血球を回収する際の回収率が 55%である ためである。

以上の結果、赤血球回収率は95%、白血球残存率は10 -4・2、濾過終了時の圧力損失は103mmHgと良好な結果 であった。

#### 比較例1

血液の入口と出口を有し、有効濾過断面積が4.9cm×4.9cmの白血球除去フィルター装置にポリエチレンテレ

PCT/JP92/01064

6 2

フタレート (PET) からなり、あらかじめ熱間圧縮を施した、平均繊維径が1.8μmの不織布を充填し、厚みを3.3mmとした。この白血球除去フィルター材は平均孔径が14.2μmであり、全細孔容積が0.72m1/m1(多孔質素子)、全細孔表面積が0.56㎡/m1、2~10μmの細孔部分の表面積が29%、1~30μmの細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ78%、56%、2~30μmの細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ74%、34%、30μmを超える細孔部分の容積が16%、1μm未満の細孔部分の表面積が42%、2μm未満の細孔部分の容積及び表面積が42%、2μm未満の細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ10%、57%の孔径分布を有するものを用いた。

実施例1と同様な条件下で実験を行ったところ、このフィルター材は本発明のフィルター材と比較すると孔径分布が広く、特に白血球漏出が起こる30μmを超える細孔部分の容積が16%と大きいため、白血球残存率は10<sup>-2・2</sup>と高かった。また、赤血球回収率は91%、濾過終了時の圧力損失は118mmHgであり良好な結果であった。

## 実施例2

血液の入口と出口を有し、有効濾過断面積が6.7cm×6.7cmの白血球捕捉フィルター装置に血液上流側から下流側に向かって、ゲル捕捉材、MA捕捉材、第1ステージの白血球捕捉材、本発明の白血球選択除去フィルター材を充填し、厚みを5mmとした。ゲル捕捉材、MA捕捉剤材、第1

PCT/JP92/01064

WO 93/03740

6 3

ステージの白血球捕捉材、本発明の白血球選択除去フィルター材は実施例1と同様のものを用い、あらかじめ熱間圧縮を施したものを用いた。

このようにして作製した、白血球選択除去フィルター装置にヒドロキシエチルメタクリレート(HEMA)とジメチルアミノエチルメタクリレート(DM)からなるポリマー(ポリマー中のDM含量は30モル%)の0.5%エタノール溶液を通液することによりコーティングし、その後、窒素ガスを通気し、更に1mmHg以下の真空下、40℃で24時間乾燥した。乾燥後の白血球選択除去フィルター材のCWST値及び塩基性官能基の密度を測定したところ、CWST値が80dyn/cm、塩基性官能基の密度が4.8×10-3meg/㎡であった。

450mlの血液に63mlのCPD液を加えて調製した全血513mlから、採血後8時間以内に遠心分離によって多血小板血漿243mlを除去して調製し、4℃で3日間保存した後、生理食塩水を加えて352mlとした赤血球製剤(ヘマトクリット55%)を、25℃になるまで室温(26℃)に放置した後、上記のフィルター装置を組み込んだ血液回路を用いて濾過した。処理流速はペリスタポンプで10ml/分の一定流速に調整し、濾過に伴う圧力損失をデジタル式の圧力計で測定した。

以上の結果、赤血球回収率は92%、白血球残存率は10

· \_\*

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

6 4

-5.2、濾過終了時の圧力損失は132mmHgと良好な結果であった。

### 比較例2

ゲル捕捉材、MA捕捉材、第1ステージの白血球捕捉材は 実施例1と同様の物、最下流側の白血球除去フィルター材は 比較例1と同様の物を用い、厚みを5mmとした(有効濾過 断面積6.7cm×6.7cm)。また、上記の各捕捉材は 実施例2と同様な熱間圧縮を施したものである。このように して作製した白血球除去フィルター装置も実施例2と同様の ポリマー(HEMAとDMからなるポリマー、ポリマー中の DM含量は30モル%)をコーティングしたものであり、C WST値は80dyn/cm、塩基性官能基の密度は4.7 ×10<sup>-3</sup>meg/㎡であった。

実施例 2 と同様な条件下で実験を行ったところ、赤血球回収率は 9 0 %、濾過終了時の圧力損失は 1 4 8 mm H g と良好な結果であったが、白血球除去能がやや低く白血球残存率は 1 0<sup>-3</sup>·2、であった。

## 比較例3

ゲル捕捉材、MA捕捉材、第1ステージの白血球捕捉材は 実施例1と同様の物を用い、最下流側に平均繊維径が1.8 μmのPETからなる不織布を充填し、厚みを5mmとした (有効濾過断面積6.7cm×6.7cm)。また、上記の 各捕捉材は実施例2と同様な熱間圧縮を施したものである。

PCT/JP92/01064

6 5

最下流側の白血球除去フィルター材は平均孔径が5.1μmであり、全細孔容積が0.37ml/ml(多孔質素子)、全細孔表面積が0.55ml/ml、2~10μmの細孔部分の表面積が33%、1~30μmの細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ87%、46%、2~30μmの細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ86%、35%、30μmを超える細孔部分の容積が1%、1μm未満の細孔部分の表面積がそれぞれ13%、64%の孔径分布を有するものを用いた。このようにして作製した白血球捕捉フィルター装置も実施例1と同様のポリマー(HEMAとDMからなるポリマー、ポリマー中のDM含量が30モル%)をコーティングしたものであり、CWST値は80dyn/cm、塩基性官能基の密度は4.8×10-2meq/mであった。

実施例2と同様な条件下で実験を行ったところ、白血球残存率は10<sup>-4・8</sup>と充分な白血球除去能を有していた。しかし、全細孔容積が小さく、かつ血球が通過し難い2μm未満の細孔部分の容積および表面積がそれぞれ13%、64%と高いため、赤血球回収率は79%と低く、かつ濾過終了時の圧力損失は500mmHg以上と高かった。

### 実施例3

ゲル捕捉材、MA捕捉材、第1ステージの白血球捕捉材は 実施例1と同様の物を用い、最下流側にポリビニルホルマー

PCT/JP92/01064

66

ル (PVF) からなる三次元網目状連続細孔を有するスポンジ状構造物を充填し、厚みを4mmとした(有効濾過断面積6.7cm×6.7cm)。また、上記捕捉材のうちゲル捕捉材、MA捕捉材、第1ステージの白血球捕捉材は実施例2と同様な熱間圧縮による予備成形を施したものである。

最下流側の白血球選択除去フィルター材は平均孔径が9.4μmであり、全細孔容積が0.90m1/m1(多孔質素子)、全細孔表面積が0.81㎡/m1、2~10μmの細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ98%、73%、2~30μmの細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ96%、61%、30μmを超える細孔部分の容積が2%、1μm未満の細孔部分の表面積が26%、2μm未満の細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ4%、38%の孔径分布を有するものを用いた。このようにして作製した白血球除去フィルター装置も実施例1と同様のポリマー(HEMAとDMからなるポリマー、ポリマー中のDM含量は30モル%)をコーティングしたものであり、CWST値は82dyn/cm、塩基性官能基の密度は4.7×10つ3meg/㎡であった。

実施例 2 と同様な条件下で実験を行ったところ、赤血球回収率は 9 5 %、白血球残存率は 1 0 -5・1、濾過終了時の圧力損失は 1 0 8 mm H g と良好な結果であった。

比較例 4

PCT/JP92/01064

6 7

ゲル捕捉材、MA捕捉材、第1ステージの白血球捕捉材は 実施例1と同様の物を用い、最下流側にPVFからなるスポ ンジ状構造物を充填し、厚みを4mmとした(有効濾過断面 積 6 . 7 c m × 6 . 7 c m ) 。また、上記捕捉材のうちゲル 捕捉材、MA捕捉材、第1ステージの白血球捕捉材は実施例 2と同様な熱間圧縮を施したものである。最下流側の白血球 除去フィルター材は平均孔径が8.0μmであり、全細孔容 積が0.41m1/m1(多孔質素子)、全細孔表面積が0. 5 9 m²/m1、2~10μmの細孔部分の表面積が35%、 1~30µmの細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ81%、 5 4 %、 2 ~ 3 0 μ m の細孔部分の容積及び表面積がそれぞ れ 7 8 % 、 4 1 % 、 3 0 μ m を超える細孔部分の容積が 9 % 、 1μm未満の細孔部分の表面積が44%、2μm未満の細孔 部分の容積及び表面積がそれぞれ13%、57%の孔径分布 を有するものを用いた。このようにして作製した白血球除去 フィルター装置も実施例1と同様のポリマー(HEMAとD Mからなるポリマー、ポリマー中のDM含量は30モル%) をコーティングしたものであり、CWST値は82dyn/ cm、塩基性官能基の密度は4.6×10-2meq/㎡であ った。

実施例2と同様な条件下で実験を行ったところ、赤血球回収率は89%と良好な結果であった。しかし、血球が通過し難い2μm未満の細孔部分の容積および表面積がそれぞれ1

PCT/JP92/01064

68

3%、57%とやや大きく、かつ白血球漏出の起こる30μmを超える細孔部分の容積も9%とやや大きいため、白血球 残存率は10<sup>-3</sup>·4と白血球除去能が多少不足しており、また 濾過終了時の圧力損失も205mmHgと高かった。 比較例5

ゲル捕捉材、MA捕捉材、第1ステージの白血球捕捉材は 実施例1と同様の物を用い、最下流側にPVFからなるスポ ンジ状構造物を充填し、厚みを4mmとした(有効濾過断面 積6.7cm×6.7cm)。また、上記捕捉材のうちゲル 捕捉材、MA捕捉材、第1ステージの白血球捕捉材は実施例 2と同様な熱間圧縮を施したものである。 最下流側の白血球 除去フィルター材は平均孔径が25.4μmであり、全細孔 容積が0.55m1/m1(多孔質素子)、全細孔表面積が 0.60㎡/ml、2~10μmの細孔部分の表面積が41 %、1~30μmの細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ7 0%、58%、2~30μmの細孔部分の容積及び表面積が それぞれ69%、46%、30μmを超える細孔部分の容積 が28%、1μm未満の細孔部分の表面積が33%、2μm 未満の細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ3%、46%の 孔径分布を有するものを用いた。このようにして作製した白 血球除去フィルター装置も実施例1と同様のポリマー(HE MAとDMからなるポリマー、ポリマー中のDM含量は30 %モル%) をコーティングしたものであり、CWST値は8

WO 93/03740 PCT/JP92/01064

6 9

2 d y n / c m、塩基性官能基の密度は 4 · 8 × 1 0 <sup>-3</sup> m e q / ㎡であった。実施例 2 と同様な条件下で実験を行ったところ、赤血球回収率は 9 7 %、濾過終了時の圧力損失は 5 1 mm H g と良好な結果であった。しかし、白血球漏出の起こる 3 0 μ m を超える細孔部分の容積が 2 8 %と大きく平均孔径も 2 5 · 4 μ m とやや大きいため、白血球残存率は 1 0 <sup>-1</sup> · 4 と白血球除去能は低かった。

# 実施例4

血液の入口と出口を有し、有効濾過断面積が3.0cm×3.0cmの白血球選択除去フィルター装置に血液上流側から下流側に向かって、ゲル捕捉材として平均繊維径が3μmのニードル繊維体、MA捕捉材として平均繊維径が3μmの不織布、第1ステージの白血球捕捉材として平均繊維径が2.2μmの不織布、最下流側に本発明の白血球選択除去フィルター材として平均繊維径が1.2μmの不織布を充填し、厚みを5mmとした。また、ゲル捕捉材、MA捕捉材、第1ステージの白血球捕捉材、本発明の白血球選択除去フィルター材はあらかじめ熱間圧縮を施したものを用いた。最下流側の白血球選択除去フィルター材はPETからなり、平均孔径が9.2μmであり、全細孔容積が0.83m1/m1(多孔質素子)、全細孔表面積が1.02㎡/m1、1~10μmの細孔部分の表面積が63%、1~30μmの細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ95%、72%、1~25μmの容積及び表面積がそれぞれ95%、72%、1~25μmの

PCT/JP92/01064

7 0

細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ92%、71%、30 μmを超える細孔部分の容積が2%、1μm未満の細孔部分の表面積が27%、25μmを超える細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ5%、2%の孔径分布を有するものを用いた。このようにして作製した白血球選択除去フィルターフィルター装置にHEMAとDMからなるポリマー(ポリマー中のDM含量は3モル%)の1.0%エタノール溶液を通液することによりコーティングし、その後、窒素ガスを通気し、更に、1mmHgの真空下、40℃で24時間乾燥した。乾燥後の白血球選択除去フィルター材のCWST値及び塩基性官能基の密度を測定したところ、CWST値が102dyn/cm、塩基性含窒素官能基の密度が9.5×10-4meq/㎡であった。

濃度血小板230m1 (CPD液30m1加)を2日間室温で振とう保存し、上記のフィルター装置を組み込んだ血液回路を用いて濾過した。濾過を開始するに当たり、フィルター装置を血液回路を介して血小板製剤が入っている血液バッグに接続した後、フィルター装置内に血液を満たした。かくして血液がフィルター内に満たされた後、ペリスタポンプを用いて5m1/分の一定流速で流し続け、濾過に伴う圧力損失をデジタル式の圧力計で測定した。濾過の終了は、血液バッグ内の血液がなくなった時点とし、フィルター装置の血液回路を介して接続した回収バッグをフィルター装置の血液回路を介して接続した回収バッグをフィルター装置の血

PCT/JP92/01064

7 1

液出口の下流30~40cmのところで回路ごと切断し、回路及び回収バッグ内の血小板製剤を回収液とした。

濾過前の血小板製剤(以下、濾過前液という)及び回収液の体積、血小板数、白血球数を測定し、血小板回収率及び白血球残存率を求めた。

血小板回収率= {回収液体積×血小板濃度(回収液)} / {濾過前液体積×血小板濃度(濾過前液)}

白血球残存率= {白血球数(回収液)} / {濾過前液体積× 白血球濃度(濾過前液)}

なお、濾過前液及び回収液の体積は、各々の重量を比重1. 030(血小板製剤の代表的な比重)で割った値とした。また、白血球濃度の測定は次の方法で行った。

濾過前液の白血球濃度の測定:チュルク液によって、10倍稀釈した濾過前液をビルケルチュルク型の血球計算板に注入し、光学顕微鏡を用いて大区画8区画中に存在する白血球をカウントし、この値をn,,,とした。

白血球濃度(濾過前)=n,..×1/8×10<sup>5</sup>個/m l

また、回収液の白血球数の測定は、実施例1と同等の極めて高感度の方法によった。

また、血小板濃度の測定は、250000倍稀釈した検体 を自動血球カウンターで測定して求めた。

以上の結果、血小板回収率は93%、白血球残存率は10 -5.0 、濾過終了時の圧力損失は48mmHgと良好な結果・ ,

WO 93/03740

PCT/JP92/01064

7 2

であった。また、血小板を処理するのに必要な多孔質構造体の実質表面積は、血小板2×10<sup>10</sup>個当たり0.072㎡であった。

比較例 6

ゲル捕捉材、MA捕捉材、第1ステージの白血球捕捉材は 実施例3と同様の物を用い、最下流側に平均繊維径1.2 μ mのPETからなる不織布を充填し、厚みを4mmとした (有効濾過断面積3.0cm×3.0cm)。また、上記の 各捕捉材は実施例1と同様な熱間圧縮を施したものである。 最下流側の白血球除去フィルター材は平均孔径が10.6μ mであり、全細孔容積が0.79m1/m1(多孔質素子)、 全細孔表面積が0.58㎡/m1、1~10μmの細孔部分 の表面積が44%、1~30μmの細孔部分の容積及び表面 積がそれぞれ84%、54%、1~25μmの細孔部分の容 積及び表面積がそれぞれ80%、53%、30μmを超える 細孔部分の容積が8%、1μm未満の細孔部分の表面積が4 2 % 、 2 5 μ m を 超 え る 細 孔 部 分 の 容 積 及 び 表 面 積 が そ れ ぞ れ14%、5%の孔径分布を有するものを用いた。このよう にして作製した白血球除去フィルター装置も実施例3と同様 のポリマー(HEMAとDMからなるポリマー、ポリマー中 のDM含量は3モル%)をコーティングしたものであり、C WST値は102dyn/cm、塩基性官能基の密度は9. 6×10<sup>-4</sup>meq/m<sup>2</sup>であった。実施例4と同様な条件下で

PCT/JP92/01064

7 3

実験を行ったところ、血小板回収率は87%とほぼ良好な結果であった。しかし、リンパ球が漏出する25μmを超える細孔部分の容積および表面積がそれぞれ14%、5%とやや大きいため、白血球残存率は10<sup>-2</sup>・9と多少白血球除去能が不足しており、濾過終了時の圧力損失も85mmHgと高かった。また、血小板を処理するのに必要な多孔質構造体の実質表面積は、血小板2×10<sup>10</sup>個当たり0.056㎡であった。

#### 比較例 7

ゲル捕捉材、MA捕捉材、第1ステージの白血球捕捉材は実施例3と同様の物を用い、最下流側に平均繊維径が1.2μmのPETからなる不織布を充填し、厚みを4mmとした(有効濾過断面積3.0cm×3.0cm)。また、上記の各捕捉材は実施例1と同様な熟間圧縮を施したものである。最下流側の白血球除去フィルター材は平均孔径が16.2μmであり、全細孔容積が0.86m1/m1(多孔質素子)、全細孔表面積が0.51m/m1、1~10μmの細孔部分の表面積が39%、1~30μmの細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ77%、51%、1~25μmの細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ71%、49%、30μmを超るる細孔部分の容積が20%、1μm未満の細孔部分の表面積が40%、25μmを超える細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ71%、49%、30μmを超流る細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ26%、11%の孔径分布を有するものを用いた。この

PCT/JP92/01064

7 4

ようにして作製した白血球除去フィルター装置も実施例3と 同様のポリマー(HEMAとDMからなるポリマー、ポリマー中のDM含量は3モル%)をコーティングしたものであり、 CWST値は102dyn/cm、塩基性官能基の密度は9. 4×10<sup>-4</sup>meq/㎡であった。

実施例4と同様な条件下で実験を行ったところ、血小板回収率が98%、濾過終了時の圧力損失は26mmHgと良好な結果であった。しかし、リンパ球漏出の起こる25μmを超える細孔部分の容積および表面積がそれぞれ26%、11%と大きく、また平均孔径も16.2μmとやや大きいため、白血球残存率は10<sup>-0.8</sup>と低い白血球除去能であった。また、血小板を処理するのに必要な多孔質構造体の実質表面積は、血小板2×10<sup>10</sup>個当たり0.045㎡であった。

実施例5

ゲル捕捉材、MA捕捉材、第1ステージの白血球捕捉材は 実施例1と同様の物を用い、最下流側にポリウレタン(PU) からなる三次元網目状連続細孔を有するスポンジ状構造物を 充填し、厚みを3mmとした(有効濾過断面積6.7cm× 6.7cm)。また、上記捕捉材のうち、ゲル捕捉材、MA 捕捉材、第1ステージの白血球捕捉材は実施例1と同様な熱 間圧縮を施したものである。

最下流側の白血球選択除去フィルター材は平均孔径が7. 4 μ m であり、全細孔容積が0.73 m l / m l (多孔質素

PCT/JP92/01064

7 5

子)、全細孔表面積が 0 . 9 4 ㎡/m 1、1~10μmの細孔部分の表面積が 6 0%、1~30μmの細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ96%、66%、1~25μmの細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ94%、65%、30μmを超える細孔部分の容積が1%、1μm未満の細孔部分の表面積が34%、25μmを超える細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ3%、1%の孔径分布を有するものを用いた。このようにして作製した白血球選択除去フィルター装置も実施例3と同様のポリマー(HEMAとDMからなるポリマー、ポリマー中のDM含量は3モル%)をコーティングしたものであり、CWST値は102dyn/cm、塩基性官能基の密度は9.6×10<sup>-4</sup>meq/㎡であった。

実施例4と同様な条件下で実験を行ったところ、血小板回収率は95%、白血球残存率は10<sup>-5</sup>·3、濾過終了時の圧力損失は62mmHgと良好な結果であった。また、血小板を処理するのに必要な多孔質構造体の実質表面積は、血小板2×10<sup>10</sup>個当たり0.070㎡であった。

#### 比較例8

ゲル捕捉材、MA捕捉材、第1ステージの白血球捕捉材は 実施例1と同様の物を用い、最下流側にPUからなるスポン ジ状構造物を充填し、厚みを3mmとした(有効濾過断面積 3.0cm×3.0cm)。また、上記捕捉材のうちゲル捕 捉材、MA捕捉材、第1ステージの白血球捕捉材は実施例1

PCT/JP92/01064

7 6

と同様な熱間圧縮を施したものである。最下流側の白血球除去フィルター材は平均孔径が8.1μmであり、全細孔容積が0.58m1/m1(多孔質素子)、全細孔表面積が0.78㎡/m1、1~10μmの細孔部分の表面積が41%、1~30μmの細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ81%、50%、1~25μmの細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ79%、48%、30μmを超える細孔部分の容積が10%、1μm未満の細孔部分の表面積が47%、25μmを超える細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ12%、5%の孔径分布を有するものを用いた。このようにして作製した白血球除去フィルター装置も実施例3と同様のポリマー(HEMAとDMからなるポリマー、ポリマー中のDM含量は3モル%)をコーティングしたものであり、CWST値は102dyn/cm、塩基性官能基の密度は9.4×10-4meq/㎡であった。

実施例 4 と同様な条件下で実験を行ったところ、血小板回収率は89%とほぼ良好な結果であった。しかし、リンパ球漏出の起こる25 μ mを超える細孔部分の容積および表面積がそれぞれ12%、5%とやや大きいため、白血球残存率は10-2・5と多少白血球除去能が不足しており、濾過終了時の圧力損失も90 m m H g と高かった。また、血小板を処理するのに必要な多孔質構造体の実質表面積は、血小板2×1010個当たり0.085㎡であった。

PCT/JP92/01064

7 7

比較例9

ゲル捕捉材、MA捕捉材、第1ステージの白血球捕捉材は 実施例1と同様の物を用い、最下流側にPUからなるスポン ジ状構造物を充填し、厚みを3mmとした(有効濾過断面積 3.0 c m × 3.0 c m)。また、上記捕捉材のうちゲル捕 捉材、MA捕捉材、第1ステージの白血球捕捉材は実施例1 と同様な熱間圧縮を施したものである。最下流側の白血球除 去フィルター材は平均孔径が2.5μmであり、全細孔容積 が 0. 1 1 m l / m l (多孔質素子)、全細孔表面積が 0. 49 m²/m1、1~10μmの細孔部分の表面積が12%、 1~30μmの細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ67%、 14%、1~25μmの細孔部分の容積及び表面積がそれぞ れ66%、13%、30 µ mを超える細孔部分の容積が3%、 1μm未満の細孔部分の表面積が85%、25μmを超える 細孔部分の容積及び表面積がそれぞれ4%、2%の孔径分布 を有するものを用いた。このようにして作製した白血球除去 フィルター装置も実施例3と同様のポリマー(HEMAとD Mからなるポリマー、ポリマー中のDM含量は3モル%)を コーティングしたものであり、CWST値は102dyn/ cm、塩基性官能基の密度は9.6×10-4meq/㎡であ った。

実施例4と同様な条件下で実験を行ったところ、白血球残存率は10<sup>-5.4</sup>と良好な結果であった。しかし、血球目詰ま

PCT/JP92/01064

7 8

りを起こす 1 μ m未満の細孔部分の表面積が 8 5 % と大きいため、血小板回収率は 5 1 % と低く、また濾過終了時の圧力損失も 5 0 0 m m H g 以上と高かった。また、血小板を処理するのに必要な多孔質構造体の実質表面積は、血小板 2 × 1 0 10 個当たり 0 . 1 2 ㎡であった。

上述の実施例及び比較例の結果を表1及び表2に示す。

PCT/JP92/01064

79

		実施例 1	比較例1	実施例2	比較例2	比較例3	実施例3	比較例4	比較例5
平均	平均孔径(μm)	9.2	14.2	9.8	14.2	5.1	9.4	8.0	25.4
(本)	1孔容積 11/四1多孔質菓子)	0.85	0.72	0.85	0.72	0.37	0.81	0.41	99.0
集。	孔表面積  /四	0.95	0.56	0.95	0.56	99.0	06.0	69.0	09.0
p#	1 μ 加未満 表面積	. 28	4.2	28	4.2	53	26	44	33
缺	2 μ m 未请 容積 表面積	39	1 0 5 7	39	10 57	13 64	38	13 57	46
	2~10μm 表面積	53	6 7	23	6 2	33	99	3.5	41
æ.	1~3'0 µ 四 婺積	9 8 7 1	9 g 1	9 8 7 1	7 8 5 6	8 7 4 6	8 L 8 G	8 1 5 4	7 0 5 8
栬	2~30µm 客類	94 60	7 4 3 4	94	7 4 3 4	8 6 3 5	9 6 6 1	7 8 4 1	6 9 4 6
(%)	30月四超過 客積	1	16	1	16	1	2	6	28
赤血	(%) 南郊回街	36	91	76	06	6 2	9 6	68	9.7
申	白血球没存率	10-4.2	10-2.2	10-5.2	10-3.2	10-4.8	10-5.1	10-3.4	10-1.4
Eħ	<b>压力损失(mmHg)</b>	103	118	132	148	<b>〒1800</b> 9	108	205	51

淑二

80

PCT/JP92/01064

表 2

		実施例4	比較例6	比較何7	実施例5	比較何8	比較例9
平均	R径(µm)	9.2	10.6	16.2	7.4	8.1	2.5
全部(加	孔容積 1/ml多孔質素子)	0.83	. 0.79	0.86	0.73	0.58	0.11
全細(四	R表面積 /ml)	1.02	0.58	0.51	0.94	0.78	0.49
71.	1μm未清 表面積	27	4 2	40	3 4	47	85
	1~10 μm 表面積	63	4 4	39	60	41	12
径	1~25μm 容積	9 2	80	71	9 4	7 9	66
	表面積	71	5 3	49	6 5	48	13
⅓	1~30μm 容積	9 5	8 4	77	96	81	67
	表面積	7 2	54	51	6 6	50	14
布	25月四超過 容積	5	14	26	3	1 2	4
	表面積	2	5	11	1	5	2
(%)	30μ四超過 容積	2	8 .	20	1	10	3 ·
血小	板回収串(%)	93	87	98	9 5	89	51
自血	<b>珠</b> 接存率	10-5.0	10-2.9	10 <sup>-0</sup> .8	10-5.3	10-2.5	10-5. 4
圧力	損失(mmHg)	48	8 5	26	6 2	90	500以上

PCT/JP92/01064

8 1

実施例6

ポリウレタンからなり、血液上流側の平均孔径が30μm、 血液下流側の平均孔径が8μmの多孔質体を積層し、有効濾 過面積が43×43mmの容器に充填し、フィルター材の厚 みを3mmとした。このときの血液下流側の多孔質体の全細 孔容積は0.80m1/m1(多孔質素子)、全表面積は0. 6 8 m<sup>2</sup>/m 1、このうち1~10 μ mの細孔部分の表面積 は65%、1~30µmの細孔部分の容積および表面積は9 6%、74%であり、1~25μmの細孔部分の容積および 表面積は93%、72%、25μmを超える細孔部分の容積 および表面積は4%、3%であり、1μm未満の細孔部分の 表面積は25%、30μmを超える細孔部分の容積は1%で あった。このようにして作製した白血球選択除去フィルター 装置にヒドロキシエチルメタクリレート (HEMA) とジメ チルアミノメチルメタクリレート (DM) からなるポリマー (ポリマー中のDM含量は3モル%)の1%エタノール溶液 を通液し、その後窒素ガスをフィルター装置内に通気し、さ らに40℃で24時間1mmHg以下の真空下で乾燥した。 多孔質体の表面積当たりの塩基性官能基密度は 9.5×10 -4meq/m²、CWST値は102dyn/cmであった。 濃厚血小板 4 6 0 m l (CPD液 3 0 m l 加) を 2 日間室 温で振とう保存し、上記のフィルター装置を組み込んだ血液 回路を用いて濾過した。

PCT/JP92/01064

8 2

実施例4と同様の条件下で実験を行ったところ、白血球残存率は、10<sup>-4・5</sup>、血小板回収率は92%、濾過終了時の圧力損失は26mmHgと良好な結果であった。また、2×10<sup>10</sup>個当たりの血小板を処理するのに必要な多孔質構造体の実質表面積は0.049m<sup>2</sup>であった。

#### 比較例10

ポリウレタンからなり、8μmの平均孔径をもつ多孔質体 を 有 効 濾 過 面 積 が 4 3 × 4 3 m m の 容 器 に 充 填 し 、 フィル タ 一材の厚みを3mmとした。このときの血液下流側の多孔質 体の全細孔容積は0.73m1/m1(多孔質素子)、全表 面積は 0 . 7 2 m<sup>2</sup>/ml、このうち1~10μmの細孔部 分の表面 積 は 4 8 % 、 1 ~ 3 0 μ m の細 孔 部 分 の 容 積 お よ び 表面積は86%、53%であり、1~25μmの細孔部分の 容積および表面積は81%、50%、25μmを超える細孔 部分の容積および表面積は10%、8%であり、1μm未満 の細孔部分の表面積は42%、30μmを超える細孔部分の 容積は5%であった。このようにして作製した白血球除去フ ィルター装置に実施例6と同様のポリマーでコーティングし、 CWST値および塩基性官能基密度を102dyn/cm、 9. 7×10<sup>-4</sup>meq/m<sup>2</sup>とした。その後、実施例6と同 様の血液回路を用い、血小板製剤を処理したところ、血小板 回収率は83%とほぼ良好な結果であった。しかし、白血球 除去に有効な1~25μmの細孔部分の容積および表面積が

PCT/JP92/01064

8 3

それぞれ81%、50%とやや小さいため、白血球残存率は $10^{-3\cdot 1}$ と白血球除去能が多少不足し、また、濾過終了時の圧力損失も154mmHgと高かった。また、血小板を処理するのに必要な多孔質構造体の実質表面積は、血小板 $2\times 1$ 0 $^{10}$ 個当たり0.074m $^{2}$ であった。

#### 比較例11

ポリウレタンからなり、血液上流側の平均孔径が315μ m、血液下流側の平均孔径が3μmの多孔質体を積層し、有 効濾過面積が43×43mmの容器に充填し、フィルター材 の厚みを3mmとした。このときの血液下流側の多孔質体の 全細孔容積は0.24m1/m1(多孔質素子)、全表面積 は 0 . 6 1 m<sup>2</sup>/m 1、このうち 1~1 0 μ m の 細孔部分の 表面積は16%、1~30μmの細孔部分の容積および表面 積は79%、18%であり、1~25μmの細孔部分の容積 および表面積は79%、18%、25 µ mを超える細孔部分 の容積および表面積は0%、0%であり、1μm未満の細孔 部分の表面積は82%、30μmを超える細孔部分の容積は 0%であった。このようにして作製した白血球除去フィルタ 一装置に実施例6と同様のポリマーでコーティングし、CW ST値および塩基性官能基密度を102 d y n/cm、9. 5 × 1 0<sup>-4</sup> m e q / m<sup>2</sup>とした。その後、実施例 6 と同様の 血液回路を用い、血小板製剤を処理したところ、白血球残存 率は10-4.3と良好な結果であった。しかし、血球目詰まり

PCT/JP92/01064

8 4

を起こす 1 μ m未満の細孔部分の表面積が 8 2 %と高いため、血小板回収率は 4 0 %と低かった。また、血液上流側の平均 孔径と下流側の平均孔径が等しいこともあり、濾過終了時の 圧力損失は 5 0 0 m m H g 以上と高かった。また、血小板を 処理するのに必要な多孔質構造体の実質表面積は、血小板 2 × 1 0 10 個当たり 0 . 0 3 0 m 2 であった。

#### 比較例12

ポリウレタンからなり、血液上流側の平均孔径が80μm、 血液下流側の平均孔径が25μmの多孔質体を積層し、有効 濾過面積が43×43mmの容器に充填し、フィルター材の 厚みを3mmとした。このときの血液下流側の多孔質体の全 細孔容積は0.91m1/m1(多孔質素子)、全表面積は 0. 2 2 m<sup>2</sup>/ml、このうち1~10μmの細孔部分の表 面積は35%、1~30μmの細孔部分の容積および表面積 は56%、45%であり、1~25µmの細孔部分の容積お よび表面積は50%、41%、25 µ mを超える細孔部分の 容積および表面積は48%、28%であり、1 μ m 未満の細 孔部分の表面積は31%、30μmを超える細孔部分の容積 は42%であった。このようにして作製した白血球除去フィ ルター装置に実施例6と同様のポリマーでコーティングし、 CWST値および塩基性官能基密度を102dyn/cm、 9. 2×10<sup>-4</sup>meq/m<sup>2</sup>とした。その後、実施例6と同 様の血液回路を用い、血小板製剤を処理したところ、血小板

PCT/JP92/01064

8 5

回収率は93%、濾過終了時の圧力損失は18mmHgと良好な結果であった。しかし、リンパ球漏出が起こる25μmを超える細孔部分の容積および表面積がそれぞれ48%、28%と高いため白血球残存率は10<sup>-1・3</sup>と低い白血球除去能であった。また、血小板を処理するのに必要な多孔質構造体の実質表面積は、血小板2×10<sup>10</sup>個当たり0・022m<sup>2</sup>であった。

#### 比較例13

ポリウレタンからなり、血液上流側の平均孔径が25μm、 血液下流側の平均孔径が5μmの多孔質体を積層し、有効濾 過面積が43×43mmの容器に充填し、フィルター材の厚 みを3mmとした。このときの血液下流側の多孔質体の全細 孔容積は0.82m1/m1(多孔質素子)、全表面積は1. 0 4 m<sup>2</sup>/m1、このうち1~10μmの細孔部分の表面積 は52%、1~30 µ mの細孔部分の容積および表面積は8 8%、58%であり、1~25μmの細孔部分の容積および 表面積は84%、56%、25μmを超える細孔部分の容積 および表面積は5%、2%であり、1μm未満の細孔部分の 表面積は42%、30μmを超える細孔部分の容積は1%で あった。このようにして作製した白血球除去フィルター装置 に実施例6と同様のポリマーでコーティングし、CWST値 および塩基性官能基密度を102dyn/cm、9.2×1 0-4m e q/m²とした。その後、実施例6と同様の血液回

PCT/JP92/01064

8 6

路を用い、血小板製剤を処理したところ、白血球残存率は10<sup>-3.7</sup>とやや低めの白血球除去能であった。また、血小板血小板を処理するのに必要な多孔質構造体の実質表面積が、血小板2×10<sup>10</sup>個当たり0.12m<sup>2</sup>と高いため、血小板回収率は71%と低く、濾過終了時の圧力損失も237mmHgと高かった。

#### 実施例7

セルロースからなり、血液上流側の平均孔径が50μm、 血液下流側の平均孔径が12μmの多孔質体を積層し、有効 濾過面積が67×67mmの容器に充填し、フィルター材の 厚みを5mmとした。このときの血液下流側の多孔質体の全 細孔容積は0.84m1/m1(多孔質素子)、全表面積は 0.81 m<sup>2</sup>/ml、このうち2~10μmの細孔部分の表 面積は52%、1~30μmの細孔部分の容積および表面積 は98%、70%であり、2~30µmの細孔部分の容積お よび表面積は 9 6 %、 6 2 %、 2 μ m 未 満 の 細 孔部 分 の 容積 および表面積は3%、36%であり、1μm未満の細孔部分 の表面積は26%、30μmを超える細孔部分の容積は1% であった。このようにして作製した白血球選択除去フィルタ 一装置にHEMAとDMからなるポリマー(ポリマー中のD M含量は30モル%)の0.5%溶液を通液し、その後実施 例1と同様の操作で乾燥させた。多孔質体のCWST値およ び表面積当たりの塩基性官能基密度は82dvn/cm、4.

PCT/JP92/01064

8 7

 $5 \times 10^{-3}$  m e q/m<sup>2</sup>  $\tau$   $\delta$   $\delta$   $\delta$   $\delta$ 

実施例 2 と同様の条件下で実験を行ったところ、白血球残存率は 1 0 - 4・8、赤血球回収率は 9 3 %、濾過終了時の圧力損失は 1 3 6 mm H g と良好な結果であった。

#### 比較例14

セルロースからなり、12μmの均一な平均孔径をもつ多 孔質体を有効濾過面積が67×67mmの容器に充填し、フ イルター材の厚みを5mmとした。このときの血液下流側の 多孔質体の全細孔容積は0.38ml/ml (多孔質素子)、 全表面積は 0. 45 m<sup>2</sup>/ml、このうち2~10 μ m の細 孔部分の表面積は34%、1~30 µmの細孔部分の容積お よび表面積は74%、55%であり、2~30μmの細孔部 分の容積および表面積は73%、48%、2μm未満の細孔 部分の容積および表面積は7%、49%であり、1μm未満 の細孔部分の表面積は42%、30μmを超える細孔部分の 容積は20%であった。このようにして作製した白血球選択 除去フィルター装置に実施例7と同様のポリマーでコーティ ングし、CWST値及び塩基性官能基密度を84dyn/c m、4.5×10<sup>-3</sup>meq/m<sup>2</sup>とした。その後、実施例7 と同様の血液回路を用い、赤血球製剤を処理したところ、赤 血球回収率は85%とやや低い回収率であった。また、白血 球漏出の起こる30μmを超える細孔部分の容積が20%と 大きいため、白血球残存率は10-3.7と白血球除去能はやや

PCT/JP92/01064

8 8

低く、血液上流側と下流側の平均孔径が等しいため、血液上流側での目詰まりが起こり、濾過終了時の圧力損失は348mmHgと高かった。

比較例15

セルロースからなり、血液上流側の平均孔径が310μm、 血液下流側の平均孔径が3μmの多孔質体を積層し、有効濾 過面積が67×67mmの容器に充填し、フィルター材の厚 みを5mmとした。このときの血液下流側の多孔質体の全細 孔容積は0.75ml/ml(多孔質素子)、全表面積は1. 20m²/m1、このうち2~10μmの細孔部分の表面積 は32%、1~30μmの細孔部分の容積および表面積は8 8%、42%であり、2~30μmの細孔部分の容積および 表面積は86%、34%、2μm未満の細孔部分の容積およ び表面積は12%、64%であり、1μm未満の細孔部分の 表面積は57%、30μmを超える細孔部分の容積は2%で あった。このようにして作製した白血球除去フィルター装置 に実施例7と同様のポリマーでコーティングし、CWST値 及び塩基性官能基密度を82dyn/cm、4.0×10<sup>-3</sup> meq/m<sup>2</sup>とした。その後、実施例7と同様の血液回路を 用い、赤血球製剤を処理したところ、白血球残存率は10-4 ·5と良好な結果であった。しかし、血球が通過し難い 2 μm 未満の細孔部分の表面積が64%と大きく、また、血液上流 側と下流側の平均孔径の孔径比が103と大きいため、血液

PCT/JP92/01064

8 9

下流側での目詰まりが起こり、赤血球回収率は79%と低く、また濾過終了時の圧力損失も500mmHg以上と高かった。 比較例16

セルロースからなり、血液上流側の平均孔径が105μm、 血液下流側の平均孔径が30μmの多孔質体を積層し、有効 濾過面積が67×67mmの容器に充填し、フィルター材の 厚みを5mmとした。このときの血液下流側の多孔質体の全 細孔容積は0.69m1/m1(多孔質素子)、全表面積は 0. 20 m<sup>2</sup>/m 1、このうち 2 ~ 10 μ m の細孔部分の表 面積は25%、1~30μmの細孔部分の容積および表面積 は 6 6 %、 5 5 % であり、 2 ~ 3 0 µ m の細孔部分の容積お よび表面積は65%、40%、2μm未満の細孔部分の容積 および表面積は1%、46%であり、1μm未満の細孔部分 の表面積は31%、30μmを超える細孔部分の容積は34 %であった。このようにして作製した白血球除去フィルター 装置に実施例7と同様のポリマーでコーティングし、CWS T値及び塩基性官能基密度を82dyn/cm、4.8×1 0<sup>-3</sup>m e q / m<sup>2</sup>とした。その後、実施例 7 と同様の血液回 路を用い、赤血球製剤を処理したところ、赤血球回収率は9 5%、濾過終了時の圧力損失は 4 6 mm H g と良好な結果で あった。しかし、白血球漏出の起こる30μmを超える細孔 部分の容積が34%と高いため、白血球残存率は10-1.5と 白血球除去能は低かった。

PCT/JP92/01064

90

比較例17

セルロースからなり、血液上流側の平均孔径が30μm、 血液下流側の平均孔径が5μmの多孔質体を積層し、有効滤 過面積が67×67mmの容器に充填し、フィルター材の厚 みを5mmとした。このときの血液下流側の多孔質体の全細 孔容積は0.41m1/m1(多孔質素子)、全表面積は0. 5 2 m<sup>2</sup>/m1、このうち 2 ~ 1 0 μ mの細孔部分の表面積 は41%、1~30μmの細孔部分の容積および表面積は8 4%、53%であり、2~30μmの細孔部分の容積および 表面積は83%、46%、2μm未満の細孔部分の容積およ び表面積は16%、53%であり、1μm未満の細孔部分の 表面積は46%、30μmを超える細孔部分の容積は1%で あった。このようにして作製した白血球除去フィルター装置 に実施例7と同様のポリマーでコーティングし、CWST値 及び塩基性官能基密度を84dyn/cm、4.3×10<sup>-3</sup> meq/m<sup>2</sup>とした。その後、実施例7と同様の血液回路を 用い、赤血球製剤を処理したところ、白血球残存率は10-3 ・5、赤血球回収率は86%とやや低い結果であった。また、 濾過終了時の圧力損失も269mmHgと高かった。

実施例 6 、 7 および比較例 1 0 ~ 1 7 の結果を表 3 および表 4 に示す。

9 1

PCT/JP92/01064

表 3

		実施例 6	比较例10	比較例11	比較例12	比較例13
平	血液上流倒	30	8	315	80	25
均						
R	血液下流倒	8 .	8	3	2 5	5
径						
( p m)						
上旗倒	/下流倒	3.8	1.0	105	3.2	5.0
平均孔	径比					
下多	全細孔容積	0.80	0.73	0.24	0.91	0.82
ÄL	(m1/m1)					
側質	全表面積	0.68	0.72	0.61	0.22	1.04
#	(m/m1)					
Fil	1 μ m未清 表面積	2 5	42	8 2	3 1	42
流径	1~10 μ m表面積	6 5	48	16	35	5 2
倒分	1~30μm容積	96	86	7 9	5 6	88
筝	表面積	74	5 3	18	45	-58
A	1~25 p m容積	93	8 1	79	50	8 4
質	表面積	7 2	50	18	41	56
#	25月四超過 容積	4	10	0	48	5
(%)	表面積	3	8	0	28	2
	30月四超過 容積	1	5	-	4 2	1
	回収率(%)	9 2	83	. 40	93	71
自血味		10-4.5	10 <sup>-8</sup> · 1	10-4.3	10-1.3	10 <sup>3</sup> . <sup>7</sup>
圧力損勢	(mmHg)	26	154	500gŁ	18	237

9 2

PCT/JP92/01064

表 4

		実施例 7	比較別14	比較例15	比較例 1 6	比較例17
平	血液上流倒	50	1 2	310	105	30
均						-
A.	血液下流倒	1 2	1 2	3	30	5
径						
(µm)						
上法例	/下流倒	4.2	1.0	103	3.5	6.0
平均孔	径比					
下多	全細孔容積	0.84	0.38	0.75	0.69	0.41
法孔	(m1/m1)					
倒質	全表面積	0.81	0.45	1.20	0.20	0.52
体	(m'/ml)					
FA	1μm未満 表面積	26	4 2	5 7	3 1	4 6
流径	2μm未満 客積	3	7	1 2	1	16
倒分	表面積	36	4 9	6 4	4 6	53
多苞	2~10月四表面積	5 2	3 4	3 2	2 5	4 1
A	1~30月m容積	98	74	8 8	6 6	8 4
質	表面積	70	5 5	4 2	5 5	53
<b>#</b>	2~30月四客積	96	7 3	8 6	6 5	83
(%)	表面積	6 2	48	3 4	4 0	46
	30月四超過 容積	1	20	2	3 4	1
赤鱼珠	回収串(%)	93	85	.79	95	86
白鱼球	<b>長存率</b>	10-4.8	10-3:7	10-4.5	10-1.5	10-3.5
圧力損	失(mmHg)	136	3 4 8	500以上	4 6	269

PCT/JP92/01064

93

産業上の利用可能性

本発明の白血球選択除去フィルター材を構成する多孔質素子は、孔径 1~30μmの細孔部分の容積の割合が高く、圧力損失を増大させることなく効率良く白血球を除去することができる。また、このフィルター材を充填してなるフィルター装置は小型化が可能であり、白血球浮遊液を処理すると輸血時の副作用が軽減され、かつ白血球以外の有用な赤血球や血小板等の成分は除去されることなく回収されるため、良好な輸血による治療効果が得られることが期待される。

WO 93/03740 PCT/JP92/01064

9 4

#### 請求の範囲

- (1) 平均孔径が1~25μmの多孔質素子からなり、該多孔質素子の全細孔容積が0.40~0.95ml/ml(多孔質素子)であって、このうち孔径1~30μmの細孔部分の容積が全細孔容積の90%以上である、白血球浮遊液から白血球を選択的に除去するための白血球選択除去フィルター材。
- (2) 多孔質素子の全細孔表面積が0.50~5.70m<sup>2</sup> /mlであり、孔径1~30µmの細孔部分の表面積が全細 孔表面積の60%以上である請求項1記載の白血球選択除去 フィルター材。
- (3) 多孔質素子の孔径 1~10 μmの細孔部分の表面積が 全細孔表面積の50%以上である請求項2記載の白血球選択 除去フィルター材。
- (4)多孔質素子の孔径 1 μm未満の細孔部分の表面積が全細孔表面積の38%以下であり、孔径30μmを超える細孔部分の容積が全細孔容積の6%以下である請求項1~3のいずれかに記載の白血球選択除去フィルター材。
- (5) 多孔質素子の臨界湿潤表面張力が少なくとも65 dyn/cmである請求項1~4のいずれかに記載の白血球選択除去フィルター材。
- (6) 多孔質素子が、その表面に、10<sup>-6</sup>~3 m e q/m<sup>2</sup> の密度で塩基性官能基を有している請求項1~5 のいずれか

PCT/JP92/01064

9 5

に記載の白血球選択除去フィルター材。

- (7)多孔質素子が、その表面に、10-4~5meq/m²の密度で酸性官能基を有している請求項1~5のいずれかに記載の白血球選択除去フィルター材。
- (8) 多孔質素子が 0.3~3.0 μ m の平均繊維径を有する編布、織布および不織布より選ばれる繊維状多孔性媒体である請求項 1~7 のいずれかに記載の白血球選択除去フィルター材。
- (9) 多孔質素子が多孔膜および三次元網目状の連続孔を有するスポンジ状構造物から選ばれる多孔質体である請求項1~7のいずれかに記載の白血球選択除去フィルター材。
- (10) 該白血球浮遊液が白血球含有赤血球製剤であり、多孔質素子の平均孔径が3~25μm、全細孔容積が0.40~0.95ml/mlであって、このうち孔径2~30μmの細孔部分の容積が全細孔容積の85%以上である請求項1記載の白血球選択除去フィルター材。
- (11)多孔質素子の全細孔表面積が0.50~5.70 m²/mlであって、該多孔質素子の孔径2~30μmの細孔部分の表面積が全細孔表面積の50%以上である請求項10記載の白血球選択除去フィルター材。
- (12)多孔質素子の孔径2~10μmの細孔部分の表面積が全細孔表面積の35%以上である請求項11記載の白血球選択除去フィルター材。

PCT/JP92/01064

9 6

- (13)多孔質素子の孔径2μm未満の細孔部分の容積および表面積が全細孔容積および全細孔表面積のそれぞれ8%以下および40%未満である請求項10~12のいずれかに記載の白血球選択除去フィルター材。
- (14)多孔質素子の臨界湿潤表面張力が65~90dyn/cmである請求項10~13のいずれかに記載の白血球選択除去フィルター材。
- (15)多孔質素子が、その表面に、10<sup>-4</sup>~3meq/m<sup>2</sup>の密度で塩基性官能基を有している請求項10~14のいずれかに記載の白血球選択除去フィルター材。
- (16) 多孔質素子が、その表面に、 $5 \times 10^{-2} \sim 5$  m e  $q/m^2$ の密度で酸性官能基を有している請求項 $10 \sim 14$  のいずれかに記載の白血球選択除去フィルター材。
- (17)多孔質素子が 0.3~3.0μmの平均繊維径を有・する編布、織布および不織布より選ばれる繊維状多孔性媒体である請求項 10~16のいずれかに記載の白血球選択除去フィルター材。
- (18) 多孔質素子が多孔膜および三次元網目状の連続孔を有するスポンジ状構造物より選ばれる多孔質体である請求項 10~16のいずれかに記載の白血球選択除去フィルター材。 (19) 該白血球浮遊液が白血球含有血小板製剤であり、多 孔質素子の平均孔径が1~15μm、孔径1~25μmの細

孔部分の容積が全細孔容積の85%以上である請求項1記載

PCT/JP92/01064

9 7

の白血球選択除去フィルター材。

- (20) 多孔質素子の全細孔表面積が0.50~5.70 m<sup>2</sup>/ml(多孔質素子)であって、孔径1~25μmの細孔部分の表面積が全細孔表面積の58%以上である請求項19記載の白血球選択除去フィルター材。
- (21) 多孔質素子の孔径1~10μmの細孔部分の表面積が全細孔表面積の55%以上である請求項20記載の白血球選択除去フィルター材。
- (22)多孔質素子の孔径25μmを超える細孔部分の容積 および表面積が全細孔容積および全細孔表面積のそれぞれ1 0%以下および4%以下である請求項19~21のいずれか に記載の白血球選択除去フィルター材。
- (23) 多孔質素子の臨界湿潤表面張力が少なくとも85d yn/cmである請求項19~22のいずれかに記載の白血 球選択除去フィルター材。
- (24) 多孔質素子が、その表面に、10<sup>-6</sup>~10<sup>-1</sup>meq/m<sup>2</sup>の密度で塩基性官能基を有している請求項19~23 のいずれかに記載の白血球選択除去フィルター材。
- (25) 多孔質素子が、その表面に、10<sup>-4</sup>~1meq/m<sup>2</sup>の密度で酸性官能基を有している請求項19~23のいずれかに記載の白血球選択除去フィルター材。
- (26) 多孔質素子が 0.3~3.0 μ m の 平均繊維径を有する 編布 および不織布より選ばれる 繊維状多孔性媒体

PCT/JP92/01064

98

である請求項19~25のいずれかに記載の白血球選択除去 フィルター材。

(27)多孔質素子が多孔膜および三次元網目状の連続孔を有するスポンジ状構造物より選ばれる多孔質体である請求項 19~25のいずれかに記載の白血球選択除去フィルター材。(28)平均孔径が1~25μm、全細孔容積が0.40~0.95m1/m1(主多孔質素子)であり、このうち孔径 1~30μmの細孔部分の容積が全細孔容積の90%以上である主多孔質素子を包含する多孔質構造体を、白血球浮遊液の入口と出口を有する容器内に充填してなる白血球浮遊液から白血球を選択除去するための白血球選択除去フィルター装置。

- (29) 主多孔質素子の全細孔表面積が 0.50~5.70 m²/mlであり、孔径 1~30μmの細孔部分の表面積が 全細孔表面積の 60%以上である請求項 28記載の白血球選択除去フィルター装置。
- (30)主多孔質素子の孔径1~10μmの細孔部分の表面 積が全細孔表面積の50%以上である請求項29記載の白血 球選択除去フィルター装置。
- (31)該多孔質構造体が、主多孔質素子の白血球浮遊液上流側に主多孔質素子の平均孔径より大きな平均孔径を有する少なくとも1つの多孔質素子を有し多孔質構造体の平均孔径が1~300μmになるように構成されており、浮遊液が流

PCT/JP92/01064

9 9

される方向に対して多孔質構造体の上流側及び下流側の両表面から多孔質構造体の厚み方向に 0.5 mm以下の部分をそれぞれ多孔質構造体の上流側及び下流側と定義すると、上流側から下流側に向かって多孔質構造体の平均孔径が実質的に連続的または段階的に減少している請求項 28~30のいずれかに記載の白血球選択除去フィルター装置。

- (32)多孔質構造体上流側の平均孔径が10~300μm、 多孔質構造体下流側の平均孔径が1~25μmであり、かつ、 上流側の平均孔径が下流側平均孔径の2~100倍である請 求項31記載の白血球選択除去フィルター装置。
- (33)上記多孔質構造体が、白血球浮遊液の白血球の60%以上を捕捉する第1ステージの白血球捕捉材と、第2ステージの白血球捕捉材と、第2ステージの白血球捕捉材は上記の主多孔質素子であって、第1ステージの白血球捕捉材が第2ステージの白血球捕捉材に対して上流側に配置されてなる請求項28~32のいずれかに記載の白血球選択除去フィルター装置。
- (34) 白血球浮遊液が白血球含有赤血球製剤であり、上記の主多孔質素子の平均孔径が3~25μm、孔径2~30μmの細孔部分の容積が全細孔容積の85%以上であり、孔径2~30μmの細よび孔径2~10μmの細孔部分の表面積が全細孔表面積のそれぞれ50%以上および35%以上である請求項28記載の白血球選択除去フィルター装置。

WO 93/03740 PCT/JP92/01064

100

- (35) 該多孔質構造体が、該主多孔質素子の赤血球製剤上流側に該主多孔質素子の平均孔径より大きな平均孔径を有する少なくとも1つの多孔質素子を有し多孔質構造体の平均孔径が3~300μmになるように構成されており、赤血球製剤が流される方向に対して多孔質構造体の上流側及び下流側の両表面から多孔質構造体の厚み方向に0.5mm以下の部分をそれぞれ多孔質構造体の上流側及び下流側と定義すると、上流側から下流側に向かって多孔質構造体の平均孔径が実質的に連続的または段階的に減少している請求項34記載の白血球選択除去フィルター装置。
- (36)多孔質構造体上流側の平均孔径が15~300μm、 多孔質構造体下流側の平均孔径が3~25μmであり、かつ、 上流側平均孔径が下流側平均孔径の3~100倍である請求 項35記載の白血球選択除去フィルター装置。
- (37)多孔質構造体が赤血球製剤の白血球の60%以上を 捕捉する第1ステージの白血球捕捉材と、第2ステージの白 血球捕捉材からなり、第2ステージの白血球捕捉材は上記の 主多孔質素子であって、第1ステージの白血球捕捉材が第2 ステージの白血球捕捉材に対して上流側に配置されてなる請 求項34~36のいずれかに記載の白血球選択除去フィルタ 一装置。
- (38) 白血球浮遊液が白血球含有血小板製剤であり、上記の主多孔質素子の平均孔径が1~15μmであり、孔径1~

PCT/JP92/01064

101

25μmの細孔部分の容積が全細孔容積の85%以上であって、孔径1~25μmおよび孔径1~10μmの細孔部分の表面積が全細孔表面積のそれぞれ58%以上および55%以上である請求項28記載の白血球選択除去フィルター装置。(39)該多孔質構造体が、該主多孔質素子の血小板製剤上流側に該主多孔質素子の平均孔径より大きな平均孔径を有する少なくとも1つの多孔質素子を有し多孔質構造体の平均孔径が1~200μmになるように構成されており、白血球製

径が1~200μmになるように構成されており、白血球製剤が流される方向に対して多孔質構造体の上流側及び下流側の両表面から多孔質構造体の厚み方向に0.5mm以下の部分をそれぞれ多孔質構造体の上流側及び下流側と定義すると、上流側から下流側に向かって多孔質構造体の平均孔径が実質

的に連続的または段階的に減少している請求項38記載の白

血球選択除去フィルター装置。

(40)多孔質構造体上流側の平均孔径が10~200µm、 多孔質構造体下流側の平均孔径が1~15µmであり、かつ、 上流側平均孔径が下流側平均孔径の2~60倍である請求項 39記載の白血球選択除去フィルター装置。

(41)多孔質構造体が血小板製剤の白血球の60%以上を 捕捉する第1ステージの白血球捕捉材と、第2ステージの白 血球捕捉材からなり、第2ステージの白血球捕捉材は上記の 主多孔質素子であって、第1ステージの白血球捕捉材が第2 ステージの白血球捕捉材に対して上流側に配置されてなる請

PCT/JP92/01064

102

求項38~40のいずれかに記載の白血球選択除去フィルター装置。

(42)処理すべき血小板製剤に含まれる血小板2×10<sup>10</sup>個当たりの多孔質構造体の全表面積が 0.01~0.08 m<sup>2</sup>となるように構成されてなる請求項38~41のいずれかに記載の白血球選択除去フィルター装置。

3

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP92/01064

I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, Indicate ail) 4						
According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC						
Int	. c1 <sup>5</sup>	A61K35/14,				
II. FIELD	S SEARCH	IED	. =		<del></del>	
Minimum Documentation Searched 7						
Ciassificat	ion System			Classification Symbols -		
IP	C	A61K35/14,	A61M1/34	ı		
		Documentati to the Extent th	on Searched other at such Documen	r than Minimum Documentation ats are included in the Fields Searched *		
III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT 1						
Category *				ppropriate, of the relevant passages 12	Int	
X,Y		A, 3-173825			Relevant to Claim No. 13	
.,.	July	29, 1991 (2 , A, 419346	9. 07. 9	(1),	1-4, 8-13, 17-22, 26- 30, 34	
Y	July	A, 3-173824 29, 1991 (2 ily: none)	(Terumo 9. 07. 9	Corp.), 1),	1, 8, 9, 28	
Y	Febr	A, 3-47131 ( uary 28, 199 , A, 408462	Terumo C 1 (28. 0	orp.), 2. 91),	1-3, 8-13, 17, 18, 28-30	
Y	Marc	A, 64-75014 h 20, 1989 ( , A, 378646	(Terumo 20. 03.	Corp.), 89),	1, 8, 9, 28	
A	Indu Dece	A, 58-206527 stry Co., Lto mber 1, 1983 ily: none)	d.),		7, 16, 25	
"A" docucons "E" earlie filing "L" docucuntitati "O" docucother "P" documents	iment definiridered to be er document date iment which to is cited to on or other a ment reterririmeans ment publish	cited documents: 10 19 the general state of the of particular relevance but published on or after may throw doubts on pri establish the publication pecial reason (as specified 19 to an oral disclosure, us and prior to the internations of the desired	the international ority claim(s) or data of another s) se, exhibition or	"T" later document published after the priority date and not in conflict with understand the principle or theory "X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be inventive step "Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive is combined with one or more oth combination being obvious to a per "&" document member of the same patr	the application but cited to underlying the invention se claimed invention cannot considered to involve an se claimed invention cannot se step when the document ser such documents, such son skilled in the ari	
Date of the	Actual Com	pletion of the International	Search	Date of Mailing of this International Sea	rch Report	
		, 1992 (24.		December 15, 1992		
	d Searching nese P	Authority atent Office	:	Signature of Authorized Officer		
	Tapanobo Tutchit Office					

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 1985)

## 国際出版番号PCT/JP92/01064

		国際出版書号PC1/JP 9 2	2/01064		
I. 56	明の属する分野の分類		•		
国際特許	·分類 (IPC) Int. CL <sup>5</sup> A 6 1 K 3 5 / 1 4,	A61M1/34			
II. 国	原調査を行った分野				
	##	った最小限資料			
分類	体系	分類記号			
<b>I</b> :	PC A61K35/14,	A61M1/34			
	最小限資料以外(	の資料で調査を行ったもの			
Ⅲ. 関連する技術に関する文献					
引用文献の カテゴラー ※		by Lab your war and			
カテゴリー・*	コカスの名 及び一部の固別が関連す	けるときは、その関連する箇所の表示 	請求の範囲の番号		
X, Y	JP, A, 3-173825 (5 29. 7月. 1991 (29. 0 &EP, A, 419346		1-4, 8- 13, 17- 22, 26- 30, 34		
Y	JP, A, 3-173824 (元 29. 7月. 1991 (29. 0		1, 8, 9, 28		
Y	JP, A, 3-47131 (テ) 28. 2月. 1991 (28. 0 &EP, A, 408462		1-3, 8- 13, 17, 18, 28- 30		
Y	JP, A, 64-75014 (ラ 20.3月.1989 (20.0 &EP, A, 378646		1, 8, 9, 28		
※引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公安されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す) 「O」口頭による関示、使用、展示等に直及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の日の後に公表された文献					
IV. E	îE				
国際調査を	元了した日 <b>24.11.92</b>	国際調査報告の発送日 15.12	2.92		
国際到查檢	*	権限のある職員			
	* 本国特許庁 (ISA/JP)	特許庁審査官	4 C 9 1 6 5 使 一 ·		
# + DCT	/ICA /210/77 2 1 1/2 /10017710 72				

様式PCT/ISA/210(第2ページ) (1981年10月)

# 国際出願番号 PCT/JP \_ 2 / 0 1 0 6 4

第2-	ベージから続く情報	
	(皿機の続き)	
· <b>A</b>	JP, A, 58-206527 (旭化成工業株式会社), 1.12月.1983 (01.12.83), (ファミリーなし)	7, 16, 25
	·	
	·	
v. 🗍	一部の請求の範囲について国際調査を行わないときの意見	
次の間	g水の範囲については特許協力条約に基づく国際出願等に関する法律第 8 条第 3 項の規	定によりこの国際
調査報告	を作成しない。その理由は、次のとおりである。	
1 🗆	請求の範囲は、国際調査をすることを要しない事項を内容とするもので	ある。
نا ۱۰	manufaction and and a second an	
2 I	請求の範囲 は、有効な国際調査をすることができる程度にまで所定の要	<b>件を満たしていた</b>
۷٠ 🗀	胡木の松四 は、行別な四部関連をすることができる住民にまじ別たの安	11 5 mm 10 0 6 4 1.14
	い国際出願の部分に係るものである。	Ì
3.	請求の範囲は、従属請求の範囲でありかつ PCT 規則 6. 4回第 2 文の規定	に従って起草され
	ていない。	
VI.	発明の単一性の要件を満たしていないときの意見	
<b>ナップ</b>	べるようにこの国際出願には二以上の発明が含まれている。	
(X)CA	COSTICE OF THE CONTRACT OF THE COST OF THE	
1.	追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されたので、この国際調査報告は、	国際出願のすべ
2 🗆	ての調査可能な請求の範囲について作成した。 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に一部分しか納付されなかったので、この	) 国際調査郵告社
-	<u> 手数料の納付があった発明に係る次の請求の範囲について作成した。</u>	- LINGS IN DIE
	請求の範囲	
	追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されなかったので、 この国際調査	報告は、請求の範
	囲に最初に記載された発明に係る次の請求の範囲について作成した。	
	請求の範囲 追加して納付すべき手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲に	ついて 餌杏ナスと
	追加して納付すべき手数料を要求するまでもなく、すべての調査が能な調味の範囲にとができたので、追加して納付すべき手数料の納付を命じなかった。	ンv・CpM良りのC
	数料異議の申立てに関する注意	
	追加して納付すべき手数料の納付と同時に、追加手数料異議の申立てがされた。	
	追加して納付すべき手数料の納付に際し、追加手数料異議の申立てがされなかった。	

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
 □ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
 □ FADED TEXT OR DRAWING
 □ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
 □ SKEWED/SLANTED IMAGES
 □ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
 □ GRAY SCALE DOCUMENTS
 □ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY